(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2002 年10 月24 日 (24.10.2002)

**PCT** 

(10) 国際公開番号 WO 02/083616 A1

(51) 国際特許分類?: C07C 59/68, 229/36, 235/34, C07D 333/16, A61K 31/195, 31/192, 31/381, A61P 3/06, 3/10, 29/00, 37/02, 9/10, 9/00, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/03557

(22) 国際出願日:

2002年4月9日 (09.04.2002)

(25) 国際出願の含語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2001-110815 2001年4月10日(10.04.2001) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 三共 株式会社 (SANKYO COMPANY, LIMITED) [JP/JP]; 〒103-8426 東京都 中央区 日本橋本町3-5-1 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 黒部 博(KUROBE,Hiroshi) [JP/JP]; 〒930-0397 富山県中新川郡上市町横法音寺55番地富士化学工業株式会社内Toyama (JP). 布沢 哲二 (NUNOZAWA,Tetsuji) [JP/JP]; 〒930-0397 富山県中新川郡上市町 横法音寺55番地富士化学工業株式会社内Toyama (JP). 菅原 智且(SUGAWARA,Tomokadu) [JP/JP]; 〒930-0397 富山県中新川郡上市町 横法音寺55番地富士化学工業株式会社内Toyama (JP). 森口 幸栄 (MORIGUCHI,Koei)

[JP/JP]; 〒930-0397 富山県 中新川郡上市町 樹法音寺 5 5 番地 富士化学工業株式会社内 Toyama (JP). 遠藤 武 (ENDO, Takeshi) [JP/JP]; 〒930-0397 富山県 中新川郡上市町 横法音寺 5 5 番地 富士化学工業株式会社内 Toyama (JP).

(74) 代理人: 大野 彰夫,外(OHNO,Akio et al.); 〒140-8710 東京都 品川区 広町1-2-58 三共株式会社内 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

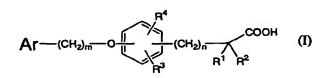
(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title:  $\alpha$ -SUBSTITUTED  $\omega$ -ARYLFATTY ACID DERIVATIVE
- (54) 発明の名称: ω- アリール- α- 置換脂肪酸誘導体



(57) Abstract: A compound having the following structural formula (I): (I) wherein Ar is substituted phenyl, etc.; R<sup>1</sup> is alkoxy, alkyl, etc.; R<sup>2</sup> is hydrogen, alkyl, etc.; R<sup>3</sup> and R<sup>4</sup> each is hydrogen or halogeno; m is 1 or 2; and n is 2 to 7. It is useful as a remedy and/or preventive for diabetes.

**WO 02/08** 

## (57) 要約:

本発明は、糖尿病の治療剤及び/予防剤として有用な、下記構造式(I)

[式中、Ar=置換フェニル基等、 $R^1=$ アルコキシ、アルキル等、 $R^2=$ H、アルキル等、 $R^3$ 、 $R^4=$ H又はハロゲン、m=1、2、 $n=2\sim7$ 。] を有する化合物である。

#### 明細書

## ωーアリールー α ー置換脂肪酸誘導体

## 5 (技術分野)

10

15

20

25

本発明は、新規な $\omega$ ーアリールー  $\alpha$  一置換脂肪酸誘導体又はそれらの薬理学上許容される塩に関する。

また、本発明は、優れたインスリン抵抗性改善作用、血糖低下作用、脂質低下作用、抗炎症作用、免疫調節作用、過酸化脂質生成抑制作用、PPAR活性化作用を有するωーアリールーαー置換脂肪酸誘導体又はそれらの薬理学上許容される塩に関する。

更に、本発明は、ωーアリールーαー置換脂肪酸誘導体又はそれらの薬理学上許容される塩を有効成分として含有する糖尿病、高脂血症、肥満症、耐糖能不全、脂肪肝、糖尿病合併症(例えば、網膜症、腎症、神経症、冠動脈疾患等である。)、動脈硬化症、心血管性疾患(例えば、虚血性心疾患等である。)、アテローム性動脈硬化症又は虚血性心疾患により惹起される細胞損傷(例えば、脳卒中により惹起される脳損傷等である。)、炎症性疾患(例えば、骨関節炎、疼痛、発熱、リウマチ性関節炎、炎症性腸炎、自己免疫疾患、膵炎等である。)の疾病等の予防剤及び/又は治療剤(好適には糖尿病若しくは高脂血症の予防剤及び/又は治療剤である。)に関する。

更に、本発明は上記化合物を有効成分として含有する上記疾病の予防剤若しくは 治療剤、上記化合物を有効成分として含有する上記疾病の予防若しくは治療のため の組成物、上記疾病の予防若しくは治療のための医薬を製造するための上記化合物 の使用、又は上記化合物の薬理的な有効量を温血動物(好適には人間である。)に投 与する上記疾病の予防若しくは治療方法に関する。

#### (背景技術)

従来から糖尿病の治療剤としては、ビグアナイド系化合物及びスルホニルウレア

系化合物が用いられてきている。

## (発明の開示)

5

10

20

しかし、ビグアナイド系化合物はアシドーシスを引き起こすため現在は殆ど用いられていない。また、スルホニルウレア系化合物は血糖低下作用は強力であるが、 重篤な低血糖をしばしば引き起こし、使用上の注意を払う必要がある。そこで、副 作用の少ない糖尿病の治療剤が望まれていた。

本発明者らはこのような欠点のない糖尿病治療薬を探索する際にωーアリールーαー置換脂肪酸誘導体に着目し、鋭意研究した結果、新規な構造を有するωーアリールーαー置換脂肪酸誘導体又はそれらの薬理学上許容される塩が、優れたインスリン抵抗性改善作用、血糖低下作用、脂質低下作用、抗炎症作用、免疫調節作用、過酸化脂質生成抑制作用、PPAR活性化作用を有していることを見出し、本発明を完成するに至った。

15 すなわち、本発明は、下記一般式 (I)

「式中、Arは、1個乃至 5 個の同一若しくは異なったハロゲン原子、1 個乃至 3 個の同一若しくは異なったC1-6 アルキル基又は1 個乃至 3 個の同一若しくは異なったC1-6 アルコキシ基により置換されたフェニル基又は1 個若しくは2 個の同一若しくは異なったハロゲン原子、1 個若しくは2 個の同一若しくは異なったハロゲン原子、1 個若しくは2 個の同一若しくは異なった1 の同一若しくは異なった1 の同一若しくなる

C1-6アルキル基(当該アルキル基は1乃至3個のハロゲン原子、1個の水酸基、又は1個のC1-6アルコキシ基で置換されていてもよい)、C1-6アルコキシ基、水酸基、シアノ基、一NHR<sup>6</sup>基(R<sup>6</sup>は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す)、COOR<sup>6</sup>基(R<sup>6</sup>は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す)又はCONH<sub>2</sub>基を示し、R<sup>2</sup>は、水素原子、C1-6アルキル基若しくはハロゲン原子を示すか、又はR<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、一緒にヒドロキシイミノ基、C1-6アルコキシイミノ基若しくは結合している炭素原子と一緒にC3-6シクロアルキリデン基を示し、R<sup>8</sup>及びR<sup>4</sup>は、同一又は異なって、水素原子又はハロゲン原子を示し、mは1又は2を示し、nは2乃至7の整数を示す。〕で表わされる化合物又はその薬理上許容される塩、及び、これらを含有する医薬である。

5

10

15

20

25

本願明細書において、「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、 又はヨウ素原子である。Ar において好適にはフッ素原子であり、 $R^1$ 及び $R^2$ に おいて好適には塩素原子又は臭素原子であり、更に好適には塩素原子であり、 $R^3$ 及び $R^4$ において好適にはフッ素原子である。

本願明細書において、「C1-6アルキル基」とは、炭素数1乃至6個の直鎖状 又は分枝鎖状の脂肪族炭化水素基であり、例えば、メチル、エチル、プロピル、イ ソプロピル、ブチル、s-プチル、t-プチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペン チル、ヘキシル、イソヘキシルを挙げることができる。Arにおいて好適にはメチ ル基又はエチル基であり、R<sup>1</sup>において好適にはメチル基又はエチル基であり、最 も好適にはメチル基である。R<sup>5</sup>及びR<sup>6</sup>において好適にはメチル基又はエチル基 である。

本願明細書において、「C1-6アルコキシ基」とは、前記「C1-6アルキル基」に酸素原子が結合した基であり、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソプトキシ、s-ブトキシ、t-ブトキシ、ペントキシ、イソペントキシ、メチルブトキシ、ネオペントキシ、ヘキシルオキシ、メチルペントキシ、ジメチルブトキシ、ヘプチルオキシを挙げることができる。Ar において好適にはメトキシ基であり、R1において好適にはメトキシ基又はエトキシ基

である。

5

20

本願明細書において、「C3-6シクロアルキリデン基」とは、炭素数3万至6個の飽和環状炭化水素基であり、例えば、シクロプロピリデン、シクロプチリデン、シクロペンチリデン、シクロヘキシリデンを挙げることができる。R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>が結合している炭素原子と一緒にシクロアルキリデン基である場合において好適にはシクロプロピリデン基である。

本願化合物のカルボキシル基は、常法に従って金属塩にすることができる。そのような塩としては、例えばリチウム、ナトリウム、カリウムのようなアルカリ金属塩;カルシウム、バリウム、マグネシウムのようなアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩;、アルミニウム塩、鉄塩、亜鉛塩、銅塩、ニッケル塩、コバルト塩等の金属塩;アンモニウム塩のような無機塩、tーオクチルアミン塩、ジベンジルアミン塩、モルホリン塩、グルコサミン塩、フェニルグリシンアルキルエステル塩、エチレンジアミン塩、Nーメチルグルカミン塩、グアニジン塩、ジエチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、N, N'ージベンジルエチレンジアミン塩、クロロプロカイン塩、プロカイン塩、ジエタノールアミン塩、Nーベンジルーフェネチルアミン塩、ピペラジン塩、テトラメチルアンモニウム塩、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン塩のような有機塩等のアミン塩等を挙げることができる。好適にはアルカリ金属塩である。

本発明の化合物には種々の異性体も含まれる。例えば、本願化合物はカルボン酸の  $\alpha$  位等に不斉炭素を有することがあるため、光学活性体が存在する。また、本願化合物はオキシム基を有することがあるため、幾何異性が存在する。更に炭素鎖上に二重結合を有するものにも、幾何異性が存在する。本発明は、これらの異性体のすべてを含むものである。

又、本発明の化合物は、大気中に放置しておくことにより、水分を吸収し、吸着水が付いたり、水和物となる場合があり、そのような水和物も本発明に包含される。更に本発明は、本願化合物が溶剤和物を形成する場合には、これらもすべて含むものである。

更に本発明は、生体内において代謝されて本願化合物となる化合物、すなわち、

いわゆるプロドラッグもすべて含むものである。

上記一般式(I)において、Arは、好適には1個若しくは2個の同一若しくは 異なったハロゲン原子により置換されたフェニル基又はチエニル基であり、更に好 適には4-フルオロフェニル基又はチエニル基である。

5 R<sup>1</sup>は、好適にはメチル基、エチル基、メトキシ基、エトキシ基、一CONH<sub>2</sub> 基、一CH<sub>2</sub>OH基、又は塩素原子であり、更に好適にはメチル基、メトキシ基、 一CONH<sub>2</sub>基、又は一CH<sub>2</sub>OH基である。

R<sup>2</sup>は、好適にはメチル基又は水素原子である。

R³は、好適には水素原子である。

10 R⁴は、好適には水素原子である。

mは、好適には1である。

nは、好適には3万至6であり、更に好適には4又は5であり、最も好適には5である。

本発明の化合物は、好適には、下記一般式(II)

15

20

$$Ar \xrightarrow{O \qquad R^3} (CH_2)_n \xrightarrow{R^1 \quad R^2} COOH$$

[式中、Arは、1個若しくは2個の同一若しくは異なったハロゲン原子、C1-6アルキル基又はC1-6アルコキシ基により置換されたフェニル基又はチエニル基を示し、 $R^1$ は、C1-6アルキル基(当該アルキル基は1乃至3個のハロゲン原子又は1個の水酸基で置換されていてもよい)、C1-6アルコキシ基、水酸基、シアノ基、 $-NHR^5$ 基( $R^5$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す)又は $CONH_2$ 基を示し、 $R^2$ は、水素原子、又はC1-6アルキル基を示し、 $R^3$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示し、 $R^3$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示し、 $R^3$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示し、C1-6 で表わされる化合物又はその薬理上許容される塩であり、

更に好適には、下記一般式 (III)

[式中、 $R^1$ は、C1-6アルキル基(当該アルキル基は1個の水酸基で置換され ていてもよい)、C1-6アルコキシ基又は $CONH_2$ 基を示し、 $R^2$ は、水素原子 又はC1-6アルキル基を示す。]で表わされる化合物又はその薬理上許容される 5 塩又は下記一般式(IV)

[式中、 $R^1$ は、C1-6アルキル基(当該アルキル基は1個の水酸基で置換され (IV) ていてもよい) 又はC1-6アルコキシ基を示す。] で表わされる化合物又はその 薬理上許容される塩であり、

## 最も好適には、

10

15

2-メチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸、7-[4 - (4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-メチルヘプタン酸、2-メ トキシー7ー [4-(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸、2,2ージ メチルー7ー [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸、2-アミノカルボニルー 7 ー [4 ー (4 ー フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタ ン酸、2ーヒドロキシメチルー7ー [4ー(4ーフルオロベンジルオキシ) フェニ ル] ヘプタン酸、若しくは、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-メトキシヘプタン酸又はその薬理上許容される塩である。

本発明の化合物の具体例としては、例えば下記表 1 ~表 3 に記載する化合物を挙 げることができるが、これらに限定されるものではない。

なお、下記表  $1 \sim$ 表 3 において、「Ph」はフェニル基を、「2-Thie」は2 ーチエニ ル基を、「2, 4-F<sub>2</sub>-Ph」は2 , 4 ージフルオロフェニル基を、「2, 5-(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-Ph」は2 , 5 ージメチルフェニル基を、それぞれ示す。

$$Ar$$
— $(CH_2)_m$ — $O$ 
 $Ar$ 
 $COOH$ 
 $R^1$ 
 $R^2$ 
 $R^2$ 

	[表1]			•				
5	 番号	Ar	R¹	R² H	R³ H	R⁴ H	<u>m</u>	5 5
3	1	2-F-Ph	CI CI	н	3-F	H H	1 1	5
	2	2-F-Ph 2-F-Ph	CI	CI	H H	Н	1	5
	3 4	2-F-Ph	CH <sub>3</sub>	H H	Н	Н	1	5 5
10	5	2-F-Ph	CH₂CH₃ Cl	н :	Н	Н	1	5 5
10	6	3-F-Ph	Cl	н	3-F	H H	1	5
	7	3-F-Ph 3-F-Ph	Cl	Cl	H H	Н	1	5
	8 9	3-F-Ph	CH₃	Н . Н	н	н	1	5 5
15	10	3-F-Ph	CH₂CH₃ F	H	Н	Н	1	2
13	11	4-F-Ph	Cl	Н	Н	H H	1	3
	12	4–F–Ph 4–F–Ph	Cl	Н	H H	H	1	4
	13 14	4-F-Ph	CI	Н Н	н	Н	1	5 6
20	15	4-F-Ph	GI GI	н	Н	Н	1	7
20	. 16	4-F-Ph	Cl	Н	H 2-	H F H	1	5
	17	4-F-Ph 4-F-Ph	Cl	H	3-	•	1	5
	18 19	4-F-Ph	Cl	H	2-	-F 5	-F 1	5 5
25		4-F-Ph	CI CI	Н		-CI H		5
21	21	4-F-Ph	Cl	Н		-Br F	•	4
	22	4–F–Ph 4–F–Ph	Cl	C	٠.	•	1 1	5
	23 24	4-F-Ph	Cl		, )	4 1	4 1	
3	30 25	4-F-Ph	CI CI	Ç	) i	- '	Н <sup>1</sup> Н	1 5
. `	26		CI		٥.	<b>.</b>	• •	1 5
	27	1	CI	(	Cl	. ·		
	28	5 7'''						

			0.	01	۰			_
	29	4-F-Ph	CI	CI	2-F	5-F	1	5
	30	4-F-Ph	Br	H	Н	Н	1	5
	31	4-F-Ph		H	Н	H	1	5
_	32	4-F-Ph	CH₃	H	Н	Н	1	4
5	33	4-F-Ph	CH₃	Н	H	Н	1	5
	34	4-F-Ph	CH₃	Н	3-F	Н	1	5
	35	4-F-Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	6
	36	4-F-Ph	CH₃	CH <sub>3</sub>	Н	Н	1	5
	37	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	2
10	38	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	3
	39	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	4
	40	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	41	4-F-Ph	· CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	6
	42	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	7
15	43	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	6
	44	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	3-F	Н	1	5
	45	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	3-F	Н	1	6
	46	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	3-CI	Н	1	5
	47	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	3-Br	н	1	5
20	48	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Н	1	5
	49	4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	50	4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	51	4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ),CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	52	4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
25	53	4-F-Ph	CF <sub>3</sub>	н	Н	Н	1	5
	54	4-F-Ph	CF <sub>3</sub>	н	Н	Н	1	6
	55	4-F-Ph	OF₃	H .	3-F	Н	1	5
	56	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	Н	Н	н	1	5
	57	4-F-Ph	CH₂CF₃	Н	Н	н	1	5
30	58	4-F-Ph	CH₂CI ̈	Ĥ	Н	н	1	5
	59	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CI	Н	3-F	Η.	1	5
	60	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI	Н	Н	Н	1	5
	61	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> Br	Н	Н	Н	1	5
	62	4-F-Ph	сн,он	Н	н	н	1	5
35	63	4-F-Ph	OCH <sub>3</sub>	Н	н	Н	1	5
	64	4-F-Ph	OCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	65	4-F-Ph	O(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	66	4-F-Ph	OH OH	Н	Н	Н	1	5
	67	4-F-Ph	CN	н	н.	Н	1	5
40	68	4-F-Ph	NH <sub>2</sub> ·	H	Н	Н	1	5
	69	4-F-Ph	NHCH <sub>3</sub>	. н	H	H	1	5
	70	4-F-Ph	NHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	н	н	Н	1	5
	, •	7 1 111	141 101 1201 13	• •	• •	••	•	•

5	72 4 73 4 74 4 75	1-F-Ph 1-F-Ph 1-F-Ph 1-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CONH <sub>2</sub> COOH CI CI CH <sub>3</sub>	Н Н Н СІ	H H 3-F 3-F 3-F	H H 5-F 5-F	1 1 1 1 1	5 5 5 5 5 5
10	77	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	CH₂CH₃ CI CI	Н Н СІ	3-F H 3-F H	5-F H H H	1 2 2 2 2	5 5 5 5
10	81 82 83 84	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CI CI	H H H	H H H 3-F H	Н Н Н Н	2 2 2	5 6 6
15	85 86 87 88 89	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 2,4-F <sub>2</sub> -Ph 2,4-F <sub>2</sub> -Ph	CI CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CI CI	OI H H H	H H H 3-F	Н Н Н	2 2 2 1 1	6 6 5 5
20	90 91 92 93	2,4-F <sub>2</sub> -Ph 2,4-F <sub>2</sub> -Ph 2,4-F <sub>2</sub> -Ph 4-Cl-Ph	CI CH₃ CH₂CH₃ CI CI	01 H H H H	Н Н Н Н	н н н н	1 1 1 1	5 5 5 6
25	94 95 96 97 98	4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph	OI OI OI	H CI CI H	3-F H H 3-F H	H H H H	1 1 1 1	5 5 6 5 5
30	99 100 101 102 103	4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	н н н н	н н 3-F н н	: Н Н Н	1 1 1 1	5 6 5 5 5
35	104 105 106 107 108 109	2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph 4-Br-Ph	CI CI CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CI	Н СІ Н Н	3-F H H H	H H H	1 1 1 1 1	5 5 5 5 5
40		4-Br-Ph 4-Br-Ph 4-Br-Ph	CI CH₃	H O! H	3-F Н Н	: Н Н Н	1	5 5

	113	4-Br-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	114	2-CH <sub>s</sub> -Ph	Cl	Н	Н	H	1	5
	115	2-CH <sub>3</sub> -Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	116	2-CH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
5	117	3-CH₃-Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	118	3-CH₃-Ph	CI	CI	H	Н	1	5
	119	3-CH₃-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	120	4-CH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	121	4-CH₃-Ph	CI	Н	3-F	Н	1	5
10	122	4-CH₃-Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	123	4-CH₃-Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
	124	4-CH <sub>s</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	125	2-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	126	2-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
15	127	3-CH₂CH₃-Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	128	3-CH₂CH₃-Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	129	4-CH₂CH₃-Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	130	4-CH₂CH₃-Ph	CI	Н	3-F	Н	1	5
	131	4–CH₂CH₃−Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
20	132	4−CH₂CH₃−Ph	CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	133	4-CH₂CH₃-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Η .	1	5
•	134	2-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI ,	Н	Н	Н	1	5
	135	2-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI ,	CI	Н	Н	1	5
	136	2-OCH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
25	137	3-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	138	3-OCH₃-Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	139	3-OCH₃-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	140	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	141	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI	H	3-F	Н	1	5
30	142	4−OCH₃−Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	143	4-OCH₃-Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
	144	4−OCH₃−Ph	CH₂CH₃	Н	Н	H ·	1	5
	145	2-Thie	CI	Н	Н	Н	1	5
	146	2-Thie	CI	Н	Н	Н	2	5
35	147	2-Thie	CI	Н	Н	Н	1	6
	148	2-Thie	CI	Н	3-F	Н	1	<b>5</b> ·
	149	2-Thie	CI	Cl	Н	Н	1	5
	150	2-Thie	CI	CI	Н	Н	1	6
	151	2-Thie	CI	CI	3-F	Н	1	5
40	152	2-Thie	Br	Н	Н	Н	1	5
	153	2-Thie	CH₃	Н	Н	H	1	5
	154	2–Thie	CH <sub>3</sub>	CH₃	Н	Н	1	5

$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
157 2-Thie CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H 3-F H 1 5 158 2-Thie CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> H H 1 5 159 2-Thie CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> H H H 1 5 160 2-Thie (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5	
158 2-Thie CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> H H 1 5 5 159 2-Thie CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> H H H 1 5 160 2-Thie (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5	
5 159 2-Thie CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> H H H 1 5 160 2-Thie (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5	
160 2-Thie (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5	
100 2-11116 (01/2/2013	
161 2-Thie (CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5	
162 2-Thie OCH <sub>3</sub> H H 1 5	
163 2-Thie OCH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> H H 1 5	
10 164 2-Thie OCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5	
165 2-Thie CN H H H 1 5	
166 2-Thie ON CH <sub>3</sub> H H 1 5	
167 2-Thie NH(CH₂)₂CH₃ H H 1 5	
168 5-F-2-Thie CI H H H 1 5	j
100 3 1 2 1110 3 1 1 H 1 5	)
15 169 5-Cl-2-Thie Cl H H H 1 5 170 3,5-F <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5	j
170 3,5 1 <sub>2</sub> 111 31.2013 H H 2 4	ŀ
172 4-F-Ph CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> H H 2 5	j
173 4-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H 2 5	j
20 174 4-0-CH-CH-Ph CH-CH H H 2 5	
175 4-F-Ph CHOCH, H H H 1	
176 4-F-Ph CH <sub>2</sub> OCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5	
177 2-Thie CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub> H H H 1	5
178 2-Thie CH-OCH-CH <sub>2</sub> H H H 1	5
25 179 234-F-Ph CH <sub>2</sub> H H H 1	5
180 23456-FPh CH <sub>2</sub> H H H 1	5
181 25-(CH.)-Ph CH <sub>2</sub> H H H 1	5
182 246-(CH.)-Ph CH <sub>2</sub> H H H 1	5
183 35-(OCH.)-Ph CH <sub>2</sub> H H H 1	5
20 184 4-F-Ph =N-OH H H 1	5
195 4-F-Dh =N-OCH <sub>2</sub> H H 1	5
186 4-F-Ph =N-OCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H 1	5
187 4-F-Ph -CH,CH,- H H 1	5
188 4-F-Ph -(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> - H H 1	5
35 189 4-F-Ph -(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> - H H 1	5
190 2-Thie =N-OH H H 1	5
191 2−Thie =N−OCH₃ H H 1	5
192 2-Thie =N-OCH₂CH₃ H H 1	5
193 2−Thie −CH₂CH₂− H H 1	5
40 194 2−Thie −(CH₂)₅− H H 1	5
195 2-Thie -(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> - H H 1	5

[表 2]

5	番号	Ar	R¹	R²	R³	R⁴	m	n
	201	2-F-Ph	CI	Н	Н	· H	1	5
	202	2-F-Ph	CI	Н	4-F	Н	1	5
	203	2-F-Ph	Cl	CI	Н	Н	1	5
	204	2-F-Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
10	205	2-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	206	3-F-Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	207	3-F-Ph	CI	Н	4-F	Н	1	5
	208	3-F-Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	209	3-F-Ph	CH₃	Н	Н	н	1	5
15	210	3-F-Ph	CH₂CH₃	н	Н	Н	1	5
	211	4-F-Ph	F	н	Н	н	1	5
	212	4-F-Ph	Cl	Н	H	Н	1	2
	213	4-F-Ph	Cl	H	Н	Н	1	<b>3</b> .
	214	4-F-Ph	CI	Н	Н	Н	1	4
20	215	4-F-Ph	CI	н	Н	Н	1	5
	216	4-F-Ph	CI	Н	Н	Н	1	6
	217	4-F-Ph	Cl ·	Н	Н	Н	1	7
	218	4-F-Ph	CI	Н	2-F	Н	1	5
	219	4-F-Ph	Cl	н	4-F	Н	1	5
25	220	4-F-Ph	CI	Н	2-F	5-F	1	5
	221	4-F-Ph	CI	н	4-CI	Н	1	5
	222	4-F-Ph	· CI	Н	4-Br	н ·	1	5
	223	4-F-Ph	CI	CI	Н	Н	1	. 4
	224	4-F-Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
30	225	4-F-Ph	CI	CI	Н	Н	1	6
	226	4-F-Ph	CI	CI	2-F	Н	1	5
	227	4-F-Ph	CI	CI	· 4-F	Н	1	5
					• •		•	-

PCT/JP02/03557

5	228 229 230 231 232	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	CI CI Br I CH₃	CI CI H H	4-F 2-F H H H	5-F 5-F H H H H	1 1 1 1 1	5 5 5 4 5
	233 234 235 236	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	CH₃ CH₃ CH₃ CH₃ CH₂CH₃	H H H CH₃ H	4-F Н Н Н	н н н	1 1 1	5 6 5 2
10	237 238 239 240 241	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н Н Н	Н Н Н Н	H H H H	1 1 1 1	3 4 5 6 7
15	242 · 243 244 245 246	4–F–Ph 4–F–Ph 4–F–Ph 4–F–Ph 4–F–Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н Н Н	H 4–F 4–6i	н н н н	1 1 1 1	6 5 6 5
20	247 248 249 250 251	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>3</sub>	H CH₃ H H H	4–Br H H H	н н н н	1 1 1 1	5 5 5 5 5
25	252 253 254 255	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub> CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	Н Н Н Н	H H H 4-F H	Н Н Н Н	1 1 1 1	5 6 5 5
30	256 257 258 259 260	4–F–Ph 4–F–Ph 4–F–Ph 4–F–Ph 4–F–Ph 4–F–Ph	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CI CH <sub>2</sub> CI CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CH	н н н н	Н Н 4-F Н Н	H H H H	1 1 1 1 1	5 5 5 5
35	261 262 263 264 265 266	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph	CH <sub>2</sub> OH OCH <sub>3</sub> OCH <sub>2</sub> OH <sub>3</sub> O(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CI OH	Н	н н н н	H H H H	1 1 1 1 1	5 5 5 5 5
40		7 4-F-Ph 3 4-F-Ph	CN NH₂ NHCH₃	н н н	Н Н Н	н н	1	5 5

WO 02/083616

15

PCT/JP02/03557

271		270	4-F-Ph	NHCH₂CH₃	Н	Н	н .	1 .	5
5         273         4-F-Ph         COOH         H         H         H         I         5           274         4-F-Ph         CI         H         2-F         4-F         1         5           276         4-F-Ph         CH₀         H         2-F         4-F         1         5           277         4-F-Ph         CH₀         H         2-F         4-F         1         5           277         4-F-Ph         CI         H         H         4-F         5-F         1         5           278         4-F-Ph         CI         H         H         H         H         2         5           280         4-F-Ph         CI         CI         H         H         H         2         5           281         4-F-Ph         CI         CH₂OH₃         H         H         H         H         2         5           283         4-F-Ph         CI         H         H         H         H         2         6           15         284         4-F-Ph         CI         CH₂OH₃         H         H         H         2         6           285         24-F₂-Ph		271	4-F-Ph	NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
5       274       4-F-Ph       CI       H       2-F       4-F       1       5         275       4-F-Ph       CI       CI       2-F       4-F       1       5         276       4-F-Ph       CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H       2-F       4-F       1       5         277       4-F-Ph       CI       H       H       H       H       2       5         278       4-F-Ph       CI       H       H       H       H       2       5         280       4-F-Ph       CI       CI       H       H       H       2       5         281       4-F-Ph       CI       CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H       H       H       2       5         282       4-F-Ph       CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H       H       H       H       2       5         283       4-F-Ph       CI       H       H       H       H       2       6         285       4-F-Ph       CI       H       H       H       H       1       2       6         286       4-F-Ph       CI       CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H       H       H       H       H       1       5 <td>•</td> <td>270</td> <td>4-F-Ph</td> <td>CONH<sub>2</sub></td> <td>Н</td> <td>Н</td> <td>Н</td> <td>1</td> <td>5</td>	•	270	4-F-Ph	CONH <sub>2</sub>	Н	Н	Н	1	5
275		273	4- <b>F-</b> Ph	COOH	Н	Н	Н	1	5
276	5	274	4-F-Ph	CI	Н	2-F	4-F	1	5
277		275	4-F-Ph	CI	CI	2-F	4-F	1	5
278		276	4-F-Ph	CH₃	Н	2-F	4-F	1	5
10		277	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	4-F	5-F	1	5
280   4-F-Ph		278	4-F-Ph	CI	Н	Н	Н	2	5
281	10	279	4-F-Ph	CI	Н	4-F	H	2	5
282		280	4-F-Ph	CI	CI	Н	Н	2	5
283   4-F-Ph		281	4-F-Ph	CH₃	Н	Н	Н	2	5
15       284       4-F-Ph       CI       H       4-F       H       2       6         285       4-F-Ph       CI       CI       H       H       2       6         286       4-F-Ph       CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H       H       H       H       2       6         287       4-F-Ph       CI       H       H       H       H       1       5         288       2,4-F <sub>2</sub> -Ph       CI       H       H       H       H       1       5         290       2,4-F <sub>2</sub> -Ph       CI       CI       H       H       H       1       5         291       2,4-F <sub>2</sub> -Ph       CI       CI       H       H       H       1       5         291       2,4-F <sub>2</sub> -Ph       CH <sub>3</sub> H       H       H       H       1       5         291       2,4-F <sub>2</sub> -Ph       CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H       H       H       H       1       5         292       2,4-F <sub>2</sub> -Ph       CI       H       H       H       H       1       5         293       4-CI-Ph       CI       H       H       H       H       1       5		282	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	2	5
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		283	4-F-Ph	CI	Η.	Н	Н	2	6
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	15	284	4-F-Ph	CI	Н	4-F	Н	2	6
287		285	4-F-Ph	CI	CI	Н	Н	2	6
288		286	4-F-Ph	CH₃	Н	Н	Н	2	6
288		287	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	2	6
290   2,4-F <sub>2</sub> -Ph		288	2,4-F <sub>2</sub> -Ph		Н	Н	Н	1	5
291   2,4-F <sub>2</sub> -Ph	20	289	2,4-F <sub>2</sub> -Ph	CI	Н	4-F	Н	1	5
292 2,4-F <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H I 5 293 4-Cl-Ph Cl H H H H I 5 295 294 4-Cl-Ph Cl H H H H I 6 295 4-Cl-Ph Cl H H H I 1 5 296 4-Cl-Ph Cl H H H I 1 5 297 4-Cl-Ph Cl Cl H H H I 1 5 298 4-Cl-Ph Cl Cl H H I 1 5 300 299 4-Cl-Ph Cl Cl H H H I 1 5 300 4-Cl-Ph CH <sub>3</sub> H H H I 1 5 301 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H I 1 5 301 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H I 1 6 302 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H I 1 5 303 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H I 1 5 304 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H I 1 5 305 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H H I 5 306 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H H I 5 307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H H I 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl CH <sub>3</sub> H H H H I 5 309 4-Br-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H H I 5 300 309 4-Br-Ph Cl CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H H I 5 300 309 4-Br-Ph Cl CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H H I 5 300 309 4-Br-Ph Cl H H H H H H I 5 300 309 4-Br-Ph Cl H H H H H H I 5 300 309 4-Br-Ph Cl H H H H H H I 5 300 309 4-Br-Ph Cl H H H H H H I 5 300 309 4-Br-Ph Cl H H H H H H I 5 300 309 4-Br-Ph Cl H H H H H H I 5 300 5 300 4-Cl-Ph Cl H H H H H H H H H H H H H H H H H H		290	2,4-F <sub>2</sub> -Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
293 4-Cl-Ph		291	2,4-F <sub>2</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
25		292	2,4-F <sub>2</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
295  4-Cl-Ph		293	4-Cl-Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
296 4-Cl-Ph Cl Cl H H H 1 5 297 4-Cl-Ph Cl Cl H H H 1 6 298 4-Cl-Ph Cl Cl H H H 1 5 30 299 4-Cl-Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 300 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 301 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 6 302 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 303 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 304 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H H 1 5 305 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H H 1 5 306 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H 1 5 307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 309 4-Br-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H H 1 5 309 4-Br-Ph Cl H H H H H 1 5 309 4-Br-Ph Cl H H H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H H H H H 1 5	25				Н		Н	1	
297 4-Cl-Ph Cl Cl H H H 1 6 298 4-Cl-Ph Cl Cl 4-F H 1 5 30 299 4-Cl-Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 300 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 301 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 6 302 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 303 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 304 2,4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 35 304 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H H 1 5 305 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H H 1 5 306 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H 1 5 307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H H 1 5 309 4-Br-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H H H H H 1 5				CI	Н	4-F	Н	1	
298 4-Cl-Ph					Ci	Н	Н	1	5
30 299 4-Cl-Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 300 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 301 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 6 302 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H 4-F H 1 5 303 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 305 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H H 1 5 306 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H 1 5 307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H H 1 5 308 4-Br-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H H 1 5					Cl	Н	Н	1	
300 4-Cl-Ph					CI	4-F	Н	1	
301 4-Cl-Ph	30					Н	Н	1	
302 4-Cl-Ph								1	
303 4-Cl-Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 35 304 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H H 1 5 305 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H 4-F H 1 5 306 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H 1 5 307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 40 309 4-Br-Ph Cl H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H 4-F H 1 5					H	Н	Н	1	6
35 304 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H H H H 1 5 305 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H 4-F H 1 5 306 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H 1 5 307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 40 309 4-Br-Ph Cl H H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H 4-F H 1 5				_ •	Н			1	5
305 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl H 4-F H 1 5 306 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H H 1 5 307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H H 1 5 40 309 4-Br-Ph Cl H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H 4-F H 1 5				CH₂CH₃	Н			1	
306 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph Cl Cl H H 1 5 307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5 40 309 4-Br-Ph Cl H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H 4-F H 1 5	35							1	
307 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>3</sub> H H H 1 5 308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5 40 309 4-Br-Ph Cl H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H 4-F H 1 5								1	
308 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> H H H 1 5 40 309 4-Br-Ph Cl H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H 4-F H 1 5								1	
40 309 4-Br-Ph Cl H H H 1 5 310 4-Br-Ph Cl H 4-F H 1 5			2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph					1	
310 4-Br-Ph Cl H 4-F H 1 5								1	
	40							1	
311 4-Br-Ph Cl Cl H H 1 5								•	
		311	4-Br-Ph	CI	Ci	Н	Н	1	5

	•							r
	312	4-Br-Ph	CH₃	Н	H	Н	1 1	5 5
	313	4-Br-Ph		H	Н	Н	1	5
	314	2-CH <sub>3</sub> -Ph	Cl	Н	Н	H	•	5
	315	2-CH <sub>3</sub> -Ph	CI	Cl	Н	Н	1	5
5	316	2−CH₃−Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	317	3−CH₃~Ph	Cl	Н	Н	Н	1 1	5
	318	3-CH <sub>3</sub> -Ph	CI	GI	Н	Н	1	5
	319	3-CH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	320	4-CH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	H	Н	1	5
10	321	4–CH₃−Ph	CI	Н	4-F	H	1	5
	322	4−CH₃−Ph	CI	Cl	Н	H H	1	5
	323	4−CH₃−Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
	324	4−CH₃−Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	H	1	5
	325	2-CH₂CH₃-Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
15	326	2-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	Cl	Cl	H	H	1	5
	327	3-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	Cl	H .	H H	Н	1	5
	328	3-CH₂CH₃-Ph	CI	Cl		Н	1	5
	329	4-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	Cl	Н	H 4–F	Н	1	5
	330	4-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	4-r H	Н	1	5
20	331	4-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	332	4-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CH₃	H	H	H	i 1	5
	333	4-CH₂CH₃-Ph	CH₂CH₃	H H	H	н	1	5
	334	2-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI	CI	H	н	1	5
	335	2-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	н	н	1	5
25	336	2-OCH₃-Ph	CH₂CH₃	Н	H	Н	1	5
	337	3-OCH <sub>3</sub> -Ph	, OI	H	H	H	1	5
	338	3-OCH₃-Ph	CI CH	H	• н	Н	1	5
	339	3-OCH₃-Ph	CH₂CH₃	н	H	H	1	5
	340	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI	н	4-F	Н	1	5
30	341	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI CI	CI	H	Н	1	5
	342	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI CH₃	Н	H	Н	1	5
	343	4-OCH <sub>3</sub> -Ph		H	Н	Н	1	5
•		4-OCH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃ Cl	 Н	Н	Н	1	5
	345	2-Thie	CI	н	н	Н	2	5
35	346	2-Thie	Ol	H	H	Н	1	6
	347	2-Thie	Gl	H	4-F	Н	1	<sub>.</sub> 5
	348	2-Thie	Gl	CI	H	Н	1	· 5
	349	2-Thie	Cl	CI	 Н	Н	1	6
	350	2-Thie	Cl	CI	4-F		· 1	5
40	351	2-Thie	Br	Н	Н	Н	1	5
	352		CH₃	H	H	Н	1	5
	353	2-Thie	O1 13	• •				

								_
	354	2-Thie	CH₃	CH₃	Н	Н	1	5
	355	2-Thie	OH₂CH₃	Н	Н	Η.	1	5
	356	2-Thie	CH2CH3	H	H	Н	1	6
_	357	2-Thie	CH₂CH₃	Н	4-F	Н	1	5
5	358	2-Thie	CH₂CH₃	CH₃	Н	Н	1	5
•	359	2-Thie	CH(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	Н	Н	Н	1	5
	360	2-Thie	(OH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> OH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	361	2-Thie	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	362	2-Thie	OCH₃	Н	Н	Н	1	5
10	363	2-Thie	OCH₃	CH <sub>3</sub>	Н	Н	1	5
	364	2-Thie	OCH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	365	2-Thie	CN	Н	Н	Н	1	5
	366	2-Thie	CN	CH₃	Н	Н	1	5
	367	2-Thie	NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
15	368	5-F-2-Thie	CI	Н	Н	Н	1	5
	369	5-Cl-2-Thie	CI	H	Н	Н	1	5
	370	3,5-F <sub>2</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	. <b>H</b>	Н	1	5
	371	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	н	2	4
	372	4-F-Ph	CH₃	CH <sub>3</sub>	Н	Н	2	5
20	373	4-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	2	5
	374	4-O-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	2	5
	375	4-F-Ph		Н	Н	Н	1	5
	376	4-F-Ph	CH2OCH2CH3	Н	Н	Н	1	5
	377	2-Thie	CH2OCH3	Н	н	Н	1	5
25	378	2-Thie	CH2OCH2CH3	Н	Н	Н	1	5
	379	2,3,4-F <sub>3</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	· 5
	380	2,3,4,5,6-F <sub>5</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
	381	2,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
	382	2,4,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
30	383	$3,5-(OCH_3)_2-Ph$	CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	384	4-F-Ph	=N-OH		Н	Н	1	5
	385	4-F-Ph	=N-OCI	Ⅎ₃	Н	Н	1	5
	386	4-F-Ph	=N-OC}	H <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	1	5
	387	4-F-Ph	-CH <sub>2</sub> CH		н	Н	1.	5
35	388	4-F-Ph	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -		Н	Н	1	5
	389	4-F-Ph	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -		Н	н	1	5
	390	2-Thie	' =N-OH		Н	Н	1	5
	391	2-Thie	=N-OCI	<b>-1</b> <sub>3</sub>	н	H	1	5
	392	2-Thie	=N-OC		Н	Н	1	5
40	393	2-Thie	-CH₂CH		Н	н	1	5
	394	2-Thie	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -	-	Н	Н	1	5
	395	2-Thie	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>6</sub> -		Н	Н	1	5.
					<del></del>			

$$\begin{array}{c|c} Ar & (CH_2)_m & O \\ & & & & \\$$

[表3]

	——— 番号	Ar	R <sup>1</sup>	R²	R³	R⁴	m	<u>n</u>
	401	2-F-Ph	Cl	Н	Н	Н	1	5
	402	2-F-Ph	Cl	Н	3-F	Н	1	5
	402	2-F-Ph	Cl	Cl	H	Н	1	5
	403	2-F-Ph	CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	404	2-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	405 406	3-F-Ph	Cl ·	Н	Н	Н	1	5
		3-F-Ph	Cl	Н	3-F	Н	1	5
	407	3-F-Ph	Cl	CI	Н	Н	1	5
	408	3-F-Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
	409	3-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	410	3-F-PN 4-F-Ph	F	Н	Н	Н	1	5
	411		Cl	Н	Н	Н	1	2
	412	4-F-Ph	OI	Н	Н	Н	1	3
	413	4-F-Ph	Ol	Н	Н	Н	1	4
	414	4-F-Ph	Cl ·	Н	н	Н	1	5
	415	4-F-Ph	Cl	Н	H	Н	1	6
	416	4-F-Ph	Cl	н	Ĥ	н	1	7
	417	4-F-Ph	Cl	н	4-F	Н	1	5
	418	4-F-Ph	Cl	H	3-F	Н	1	5
	419	4-F-Ph	Cl	н	3-F	5-F	1	5
	420	4-F-Ph	Cl	Н.	3-CI	Н	1	5
5	421	4-F-Ph		H	3-Br	н	1	5
	422	4-F-Ph	Cl	CI	Н	Н	1	4
	423	4-F-Ph	Cl	CI	H	Н	1	5
	424	4-F-Ph	CI	CI	H	H	1	6
	425	4-F-Ph	CI	CI	 4−F	н	1	5
0	426	4-F-Ph	CI	CI	3-F	H	1	5
	427	4-F-Ph	CI	CI	3-F		1	5
	428	4-F-Ph	CI	CI	4-F	6-F	1	5
	429	4-F-Ph	. Cl	O	7 1	• •	•	

	430	4-F-Ph	Br	Н	Н	Н	1	5
	431	4-F-Ph	I	Н	Н	Н	1	5
	432	4-F-Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	4
	433	4-F-Ph	CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
5	434	4-F-Ph	CH₃	Н	5-F	Н	1	5
	435	4-F-Ph	CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	6
	436	4-F-Ph	CH₃	CH <sub>3</sub>	Н	Н	1	5
	437	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	2
•	438	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	3
10	439	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	4
	440	4-F-Ph	CH₂CH₃	H	Н	Н	1	5
	441	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	6
	442	4-F-Ph	CH, CH,	Н	H .	Н	1	7
	443	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н -	H.	1	6
15	444	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	3-F	Н	1	5
	445	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	3-F	Н	1	6
	446	.4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	3-CI	Н	1	5
	447	4-F-Ph	CH₂CH₃	Н	3-Br	Н	1	5
	448	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	CH <sub>3</sub>	Н	Н	1	5
20	449	4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	н	H	Н	1	5
	450	4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	н	1	5
	451	4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	452	4-F-Ph	(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	453	4-F-Ph	CF <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
25	454	4-F-Ph	CF <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	6
	455	4-F-Ph	CF <sub>3</sub>	Н	3-F	Н	1	5
	456	4-F-Ph	GH <sub>2</sub> GF <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
•	457	4-F-Ph	CH₂CF₃	Н	Н	Н	1	5
	458	4-F-Ph	CH <sup>2</sup> CI	Н	Н	Н	1	5
30	459	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CI	Н	5-F	Н	1	5
	460	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> CI	Н	Н	Н	1	5
	461	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> Br	Н	Н	Н	1	5
	462	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> OH	н	Н	Н	1	5
	463	4-F-Ph	OCH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
35	464	4-F-Ph	OCH, CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	465	4-F-Ph	O(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	н	н	Н	1	5
	466	4-F-Ph	ОН	Н	Н	н	1	5
	467	4-F-Ph	CN	Н	н	H	1	5
	468	4-F-Ph	NH <sub>2</sub>	Н	н	Н	1	5
40	469	4-F-Ph	NHCH <sub>3</sub>	н	н	Н	1	5
	470	4-F-Ph	NHCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5
	471	4-F-Ph		Н	Н	Н	1	5

5	470 473 474 475 476 477 478 479 480 481 482	4-F-Ph	CONH <sub>2</sub> COOH CI CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CI CI CI CH <sub>3</sub>	H H C H H H C H H H	H 3-F 3-F 3-F 3-F H 3-F H H	H 5-F 5-F 5-F H H H H H	1 1 1 1 1 2 2 2 2 2 2	5 5 5 5 5 5 5 5 6
15	483 484 485 486 487 488 489	4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph 4-F-Ph $2,4-F_2-Ph$ $2,4-F_2-Ph$ $2,4-F_2-Ph$	, CI CI CH₃ CH₂CH₃ CI CI	г н о н н н н о	3-F H H H H 3-F H	H H H H H H	2 2 2 2 1 1	6 6 6 5 5 5 5
20	491 492 493 494 495	$2,4-F_2-Ph$ $2,4-F_2-Ph$ $4-Cl-Ph$ $4-Cl-Ph$ $4-Cl-Ph$	CH₃ CH₂CH₃ CI CI	Н Н Н Н СІ	H H H H 3-F H	н н н н н , н	1 1 1 1 1	5 5 6 5 5
25	496 497 498 499 500	4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph 4-CI-Ph	CI CI CI CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	о о н н н	H 3-F H H	H H H H	1 1 1 1	6 5 5 6
30	501 502 503 504 505 506	4-GI-Ph 4-GI-Ph 4-GI-Ph 2,4-GI <sub>2</sub> -Ph 2,4-GI <sub>2</sub> -Ph 2,4-GI <sub>2</sub> -Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> CI CI CI	Н Н Н Сі	3-F H H 3-F H	H H H	1 1 1 1	5 5 5 5 5
35 40	507 508 509 510	2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph 2,4-Cl <sub>2</sub> -Ph 4-Br-Ph 4-Br-Ph	CH₃ CH₂CH₃ CI CI CI	Н Н Н ОІ	Н Н Н 3-F Н Н	Н Н Н Н Н	1 1 1 1 1	5 5 5 5 5
40	512 513	4-Br-Ph	CH₂CH₃	H	Н	Н	1	5

	514	2−CH₃−Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	515	2−CH₃−Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	516	2-CH <sub>3</sub> -Ph	. CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	517	3-CH₃-Ph	CI	Н	Н	H	1	5
5	518	3-CH₃-Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	519	3-CH₃-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	520	4−CH₃−Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	521	4-CH₃-Ph	CI	Н	3-F	H ·	.1	5
	522	4-CH₃-Ph	CI	Cl	Н	Н	1	5
10	523	4-CH₃-Ph	CH₃	н .	Н	Н	1	5
	524	4-CH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	525	2−CH₂CH₃−Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	526	2−CH₂CH₃−Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	527	3-CH₂CH₃-Ph	Cl	Н	Н	н	1	5
15	528	3−CH₂CH₃−Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	529	4−CH₂CH₃−Ph	Cl	H-	Н	Н	1	5
	530	4-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	3-F	Н	1	5
	531	4−CH₂CH₃−Ph	Cl	CI	Н	Н	1	5
	532	4-CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CH₃	H,	Н	Н	1	5
20	533	4-CH₂CH₃-Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	534	2−OCH₃−Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	<b>535</b> ,	2-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI	CI	Н	Н	1	5
	536	2-OCH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	н	1	5
	537	3-OCH <sub>3</sub> -Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
25	538	3-OCH₃-Ph	. CI	Н	Н	Н	1	5
	539	3-OCH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	· H	Н	1	5
	540	4-OCH₃-Ph	CI	Н	Н	Н	1	5
	541	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	Cl	Н	3-F	Н	1	5
	542	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	Cl	CI	Н	Н	1	5
30	543	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5
	544	4-OCH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5
	545	2-Thie	CI	Н	Н	Н	1	5
	546	2-Thie	Cl	Н	H	Н	2	5
	547	2-Thie	CI	Н	Н	H	1	6
35	548	2-Thie	CI '	Н	3-F	Н	1	5
	549	2-Thie	CI	CI	Н	Н	1	5
	550	2-Thie	Cl	Cl	Н	Н	1	6
	551	2-Thie	CI	CI	3-F	Н	1	5
	552	2-Thie	Br	Н	Н	Н	1	5
40	553	2-Thie	CH₃	Н	Н	Н	1	5
	554	2-Thie	CH₃	CH₃	Η .	Н	1	5
	555	2-Thie	CH₂CH₃	Н	Н	Н	1	5

						Н	1	6	
	556	2-Thie	CH2CH3	Н	H	Н	1	5	
	557	2-Thie	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	H	3-F		1	5	
	558	2-Thie	CH₂CH₃	CH <sub>3</sub>	Н	Н	1	5	
	559	2-Thie	·CH(CH₃)₂	Н	H	H		5	
5	560	2-Thie	$(CH_2)_2CH_3$	Н	Н	Н	1	5	
•	561	2-Thie	$(CH_2)_5CH_3$	Н	H	Н	1 1	5	
	562	2-Thie	OCH₃	н	Н	Н	-	5	
	563	2-Thie	OCH₃	CH₃	Н	Н	1	5	
	564	2-Thie	och₂ch₃	Н	Н	H	1	5	
10	565	2-Thie	CN	Н	H	Н	1	5	
	566	2-Thie	CN	CH₃	Н	Н	1	5	
	567	2-Thie	NH(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5	
	568	5-F-2-Thie	Cl	Н	Н	Н	1	5	
	569	5-CI-2-Thie	Cl	Н	Н	Н	-	5	
15	570 ·	3,5-F <sub>2</sub> -Ph	CH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	4	
	571	4FPh	CH₂CH₃	Н	Н	Н	2	5	
	572	4-F-Ph	CH₃	CH₃	Н	Н	2	5	
	573	4-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CH <sub>3</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	Н	Н	2	5	
	574	4-0-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -Ph	CH₂CH₃	Н	H	H	2	5	
20	575	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> OCH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1 1	5	
	576	4-F-Ph	CH <sub>2</sub> OCH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	Н	Н	Н	1	5	
	577	2-Thie	CH₂OCH₃	Н	H	Н	1	5	
	578	2-Thie	CH2OCH2CH3	Н	Н	Н	1	5 5	
	579	2,3,4-F <sub>3</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5	
25	580	2,3,4,5,6-F <sub>5</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	н	1	5	
	581	2,5-(CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -Ph	CH₃	Н	Н	Н	1	5	
	582	2,4,6-(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> -Ph	.CH³	Н	Н	Н	1	5	
	583	3,5-(OCH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> -Ph	CH3	Н	H H	H	1	5	
	584	4-F-Ph		=N-OH		Н	1	5	
30	585	4-F-Ph		=N-OCH3		н	1	5	
	586	4-F-Ph	=N-OCH2CH3		Н	Н	1	5	
	587	4-F-Ph	-OH <sub>2</sub> OH <sub>2</sub> - -(OH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -		Н	Н	1	5	
	588	4-F-Ph			Н	Н	•	5	
	589	4-F-Ph	-(CH	-	Н	Н	1	5	
35	590	2-Thie	=N-C		Н	Н	1	5	
	591	2-Thie	=N-OCH <sub>3</sub>		Н	Н	1		
	592	2-Thie	=N-OCH2CH3			H	1	5 5	
	593			CH2-	Н	Н	1	5 5	
	594		-(CH		Н	Н	1		
40			-(CF	12)6-	Н	H	1	5	_
70							•		

本発明の下記一般式(I)で表わされる化合物は、例えば、以下に示すような方法により製造することができる。

$$\begin{array}{c|c} Ar & \text{COOH} \\ \hline \\ Ar & \text{CH}_2)_m & \text{O} & \\ \hline \\ R^3 & \text{R}^1 & \text{R}^2 \\ \hline \\ \end{array}$$

[上記式中及び以下の記載において、Ar、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、m及びnは、 5 前記と同意義を示す。]

製造工程は、 $Ar-(CH_2)_m$ -基の導入(A工程)、 $-CH_2-COOH基、 -CH(R^1)-COOH基又は-C(R^1)(R^2)-COOH基の導入(B工程)、 <math>R^1$ 基及び/又は $R^2$ 基の導入・変換(C工程)に大別することができる。以下、 それぞれ詳述する。

## 10 (A工程)

$$+O = Ar - (CH_2)_m - O = R^4$$

本工程は、フェノール性水酸基(当該水酸基は保護されていても良い。)に、A $r-(CH_2)_mL(Lはハロゲン原子、スルホニル基のような脱離基を示す。)で表わされる化合物を反応し、A<math>r-(CH_2)_mO-基を導入する工程である。$ 

15 反応は、好適には塩基の存在下行われる。

使用される塩基としては、通常の反応において塩基として使用されるものであれば特に限定はないが、好適には、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属水素化物類、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸リチ

ウムのようなアルカリ金属炭酸塩類を挙げることができる。

使用される溶媒としては、反応を阻害せず、出発物質をある程度溶解するもので あれば特に限定はないが、好適には、ジメチルホルムアミドである。

本工程の例としては、例えば、実施例1の3)、4の1)、12の2)、15の3)、16の1)、17の3)、18の1)、19の3)、20の1)、21の2)、22の2)、23の2)、24の2)、25、26の3)、27の1)、28の2)、32の1)、46、49の1)、53の1) 56の4) を挙げることができる。

また、本工程は、フェノール性水酸基(当該水酸基は保護されていても良い。)を、 $Ar-(CH_2)_m-OH$ で表される化合物とMitsunobu反応を行うことによっても製造できる。

本工程の例としては、例えば、実施例15の3)、17の3)、47の3)、48、50の1)、51の1)、57の1)、58の1)を挙げることができる。

(B工程)

15

20

25

5

10

[上記式中、R<sup>16</sup>は、水素原子、ハロゲン原子、C1-6アルキル基(当該アルキル基は1万至3個のハロゲン原子、1個の水酸基又は1個のC1-6アルコキシ基で置換されていてもよい)、C1-6アルコキシ基、水酸基、シアノ基、-NHR<sup>5</sup>(R<sup>5</sup>は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す)、COOH基又はCONH2基を示し、Lはハロゲン原子、スルホニル基のような脱離基又は水酸基(当該水酸基は保護されていても良い)を示す。]

本工程は、増炭反応を行い、 $-CH_2-COOH基、-CH(R^{1b})-COOH$ 基又は $-C(R^{1b})(R^2)-COOH基(当該カルボキシル基及び<math>R^{1b}$ 基は保護されていても良い)を導入する工程である。

反応は、好適には塩基の存在下、ハロゲン化化合物への求核置換により行われる。

WO 02/083616 PCT/JP02/03557

使用される求核剤の原料としては、炭素原子にアニオンを発生する化合物であれば特に限定はないが、例えば、マロン酸ジエチル、アセトアミドマロン酸ジエチルのようなマロン酸誘導体、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ブタン酸、オクタン酸、2ーメチル酪酸、ジクロロ酢酸、2ーシアノ酢酸メチルエステル、2ーシアノプロピオン酸エチルエステルのようなカルボン酸及びその誘導体を挙げることができる。好適には、一般式CH(R¹♭)(R²)COOR♭(式中、R゚はカルボン酸のエステル残基を示す。)で表わされる化合物を使用することができる。

5

10

15

20

25

使用される塩基としては、通常の反応において塩基として使用されるものであれば特に限定はないが、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムのようなアルカリ金属炭酸塩;水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属水素化物;水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化バリウムのようなアルカリ金属水酸化物等の無機塩基類;ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドのようなアルカリ金属アルコキシド類のような有機塩基類又はブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、リチウム ビス (トリメチルシリル)アミドのような有機金属塩基類を挙げることができ、好適には、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウムのようなアルカリ金属水素化物類、ブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド(LDA)、リチウム ビス(トリメチルシリル)アミドのような有機金属塩基類である。

使用される溶媒としては、反応を阻害せず、出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定はないが、好適には、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフランである。

尚、反応を効果的に行わせるために、ヘキサメチルリン酸アミドのようなアミド類、ベンジルトリエチルアンモニウムクロリド、テトラブチルアンモニウムクロリドのような第4級アンモニウム塩類、ジベンゾー18-クラウンー6のようなクラウンエーテル類等を添加することもできる。

本工程において、マロン酸ジエチルやアセトアミドマロン酸ジエチル等を用いて 増炭した後に、公知の方法に準じて脱炭酸を行うこともできる。

本工程の例としては、例えば、実施例2の1)、15の1)、17の1)、19の

1)、21の1)、22の1)、23の1)、24の1)、26の1)、28の1)、2 9、38、39、40の1)、42、54の1)を挙げることができる。

R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>が結合している炭素原子と一緒にC3-6シクロアルキリデン基である化合物は、Lが水酸基である化合物を原料にして、実施例55に記載の方法に準じて製造することができる。

## (C工程)

5

20

$$R^4$$
 $COOH$ 
 $R^3$ 
 $R^2$ 
 $COOH$ 
 $R^4$ 
 $COOH$ 
 $R^4$ 
 $COOH$ 
 $R^4$ 
 $COOH$ 
 $R^4$ 
 $COOH$ 

10 [上記式中、R<sup>c</sup>は、水素原子、水酸基、アミノ基、カルボキシル基又はC1-C6アルコキシカルボニル基を示す。]

本工程は、カルボン酸の $\alpha$ 位(当該カルボン酸は保護されていても良い。)に、 $R^1$ 基(当該 $R^1$ 基は保護されていても良い)を導入する工程である。既に存在する $\alpha$ 位の置換基を他の官能基に変換する工程も本工程に含まれる。

15  $R^1$ が、ハロゲン原子である化合物は、 $R^c$ が水酸基又はアミノ基である化合物を原料にして、実施例 1 の 4 )、3 、5 の 1 )、3 5 、 3 6 、 4 9 の 2 )に記載の方法に準じて製造することができる。

 $R^1$ が、C1-6アルキル基(当該アルキル基は 1 乃至 3 個のハロゲン原子、1 個のC1-6アルコキシ基又は 1 個の水酸基で置換されていてもよい)である化合物は、 $R^c$ が水素原子、カルボキシル基若しくはC1-C6アルコキシカルボニル

基である化合物を原料にして、実施例12の1)、30、41、43、44、52 に記載の方法に準じて製造することができる。

 $R^1$ が、C1-6アルコキシ基である化合物は、 $R^c$ が水素原子又は水酸基である化合物を原料にして、実施例9の1)、32の2)、34に記載の方法に準じて製造することができる。

 $R^1$ が、 $-NHR^5$ ( $R^5$ は、C1-6アルキル基を示す)である化合物は、 $R^6$ がアミノ基である化合物を原料にして、実施例42の1)に記載の方法に準じて製造することができる。

 $R^1$ が、 $CONH_2$ 基である化合物は、 $R^c$ がカルボキシル基又はC1-C6アルコキシカルボニル基である化合物を原料にして、実施例40の2)に記載の方法に準じて製造することができる。

 $R^1$ 及び $R^2$ が一緒にヒドロキシイミノ基又はC1-6アルコキシイミノ基である化合物は、 $R^c$ が水酸基である化合物を原料にして、実施例 45 に記載の方法に準じて製造することができる。

15

20

25

10

5

上記各工程の反応終了後、目的化合物は常法に従って、反応混合物から採取される。例えば、反応混合物を適宜中和し、又、不溶物が存在する場合には濾過により除去した後、水と酢酸エチルのような混和しない有機溶媒を加え、水等で洗浄後、目的化合物を含む有機層を分離し、無水硫酸マグネシウム等で乾燥後、溶剤を留去することによって得られる。

得られた目的化合物は必要ならば、常法、例えば再結晶、再沈殿、又は、通常、 有機化合物の分離精製に慣用されている方法、例えば、吸着カラムクロマトグラフィー法、分配カラムクロマトグラフィー等の合成吸着剤を使用する方法、イオン交換クロマトグラフィーを使用する方法、又は、シリカゲル若しくはアルキル化シリカゲルによる順相・逆相カラムクロマトグラフィー法を適宜組合せ、適切な溶離剤で溶出することによって分離、精製することができる。

上記各工程には、原料として、市販の化合物又は市販の化合物から既知の方法で容易に製造される化合物を用いる。原料の製造には、Stork, G.; J. Org. Chem., 41,

10

20

. 25

3491 (1976)、Labaudiniere, R. et al., J. Med. Chem., <u>35</u>, 3156 (1992)、Patterson, J. E. et al., J. Am. Chem. Soc., <u>118</u>, 5938 (1996)、Stocking, E. et al., J. Am. Chem. Soc., <u>122</u>, 1675 (2000)、Dilbeck, G. A. et al., J. Org. Chem., 43, 4593 (1978) 等が参考となる。

上記各工程中及び各工程間においては、生成物を単離することもできるが、単離することなく、連続して、次の反応を行うこともできる。また、各工程の順序は特に制限はなく、最終物の製造のためにそれぞれを組み合わせて行うことができる。

上記製法においては、必要に応じて、水酸基、カルボキシル基、アミノ基等の保護及び保護基の除去を行う。そのような保護基としては、公知のものを使用することができ、その保護基の導入・除去は、公知の方法により行うことができる。例えば、フェノール性水酸基のアルキル化・脱アルキル化、カルボン酸のエステル化・脱エステル化、アミノ基のカルボン酸アミド化・脱カルボン酸アミド化等を挙げることができる。

また、上記各工程中及び工程間においては、適宜、公知の酸化・還元反応を行う 15 ことにより、官能基の変換を行うことができる。

本発明のωーアリールーαー置換脂肪酸誘導体又はそれらの薬理学上許容される塩は、種々の形態で投与される。その投与形態としては特に限定はなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度等に応じて決定される。例えば錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、シロップ剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤およびカプセル剤の場合には経口投与される。また注射剤の場合には単独であるいはぶどう糖、アミノ酸等の通常の補液と混合して静脈内投与され、更には必要に応じて単独で筋肉内、皮内、皮下若しくは腹腔内投与される。坐剤の場合には直腸内投与される。好適には経口投与である。

これらの各種製剤は、常法に従って主薬に賦形剤、結合剤、崩壊剤、潤沢剤、溶解剤、矯味矯臭、コーティング剤等既知の医薬製剤分野において通常使用しうる既知の補助剤を用いて製剤化することができる。

錠剤の形態に成形するに際しては、担体としてこの分野で従来公知のものを広く

10

15

20

25

使用でき、例えば乳糖、白糖、塩化ナトリウム、ぶどう糖、尿素、澱粉、炭酸カルシウム、カオリン、結晶セルロース、ケイ酸等の賦形剤;水、エタノール、プロパノール、単シロップ、ぶどう糖液、澱粉液、ゼラチン溶液、カルボキシメチルセルロース、セラック、メチルセルロース、リン酸カリウム、ポリビニルピロリドン等の結合剤、乾燥澱粉、アルギン酸ナトリウム、カンテン末、ラミナラン末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリル硫酸ナトリウム、ステアリン酸モノグリセリド、澱粉、乳糖等の崩壊剤;白糖、ステアリン、カカオバター、水素添加油等の崩壊抑制剤;第4級アンモニウム塩基、ラウリル硫酸ナトリウム等の吸収促進剤;グリセリン、澱粉等の保湿剤;澱粉、乳糖、カオリン、ベントナイト、コロイド状ケイ酸等の吸着剤;精製タルク、ステアリン酸塩、硼酸末、ポリエチレングリコール等の滑沢剤等が例示できる。更に錠剤は必要に応じ通常の剤皮を施した錠剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包錠、腸溶被錠、フィルムコーティング錠あるいは二重錠、多層錠とすることができる。

丸剤の形態に成形するに際しては、担体としてこの分野で従来公知のものを広く 使用でき、例えばぶどう糖、乳糖、澱粉、カカオ脂、硬化植物油、カオリン、タル ク等の賦形剤;アラビアゴム末、トラガント末、ゼラチン、エタノール等の結合剤; 又はラミナラン、カンテン等の崩壊剤等が例示できる。

坐剤の形態に成形するに際しては、担体としてこの分野で従来公知のものを広く 使用でき、例えばポリエチレングリコール、カカオ脂、高級アルコール、高級アル コールのエステル類、ゼラチン、半合成グリセライド等を挙げることができる。

注射剤として調製される場合には、液剤および懸濁剤は殺菌され、且つ血液と等 張であるのが好ましく、これら液剤、乳剤および懸濁剤の形態に成形するに際して は、希釈剤としてこの分野において慣用されているものを全て使用でき、例えば水、 エチルアルコール、プロピレングリコール、エトキシ化イソステアリルアルコール、 ポリオキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エ ステル類等を挙げることができる。なお、この場合、等張性の溶液を調製するに十 分な量の食塩、ぶどう糖、あるいはグリセリンを医薬製剤中に含有せしめてもよく、 また通常の溶解補助剤、緩衝剤、無痛化剤等を添加してもよい。 更に必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤等や他の医薬品を含有せしめてもよい。

上記医薬製剤中に含まれる有効成分化合物の量は、特に限定されず広範囲に適宜 選択されるが、通常全組成物中1~70重量%、好ましくは1~30重量%含まれ る量とするのが適当である。

その投与量は、症状、年令、体重、投与方法および剤型等によって異なるが、通常は成人に対して 1 日、下限として 0.001mg(好ましくは 0.01mg、更に好ましくは 0.1mg)であり、上限として 2000mg(好ましくは 200mg、更に好ましくは 20mg)を 1 回乃至数回投与することができる。

10

20

25

5

(発明を実施するための最良の形態)

## [実施例]

(実施例1)

2-クロロ-7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸

15 1) 2-ヒドロキシー7-(4-メトキシフェニル) ヘプタン酸:

窒素気流下、ジイソプロピルアミン25.2mlのテトラヒドロフラン (THF) 溶液400mlに、-78℃で1.6M nープチルリチウム112mlを滴下した。30分間撹拌した後、同温度で7ー(4ーメトキシフェニル)へプタン酸17 gおよびヘキサメチルリン酸アミド (HMPA) 12.8gのTHF溶液80mlを滴下した。反応液を室温に戻し、さらに50℃で30分間加温した。再び反応液を室温に戻し、酸素を30分間バブリングした。氷冷下、反応液を希塩酸で酸性とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し1.5%メタノール/クロロホルムで溶出する部分より、2ーヒドロキシー7ー(4ーメトキシフェニル)へプタン酸16.8gを無色油状物として得た(収率93%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

1.30-1.75(7H, m), 1.80-1.90(1H, m), 2.55(2H, t, J=7.6Hz), 2.64(1H, d,

J=9.6Hz), 3.79(3H, s), 4.25(1H, dd, J=4.0Hz, 7.6Hz), 6.82(2H, d, J=8.8Hz), 7.08(2H, d, J=8.8Hz)

2) 2-ヒドロキシー7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルエステル: 2-ヒドロキシー7-(4-メトキシフェニル)へプタン酸16.8gに、酢酸80mlおよび48%臭化水素(HBr)水80mlを加え、110℃で3時間加熱した。冷後、反応液を氷に注ぎ酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分にメタノール100mlおよびトリメチルシリルクロライド2mlを加え、3時間加熱還流した。反応液の溶媒を留去後、水を加えて酢酸エチルで抽出した。

- 10 有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し2%メタノール /クロロホルムで溶出する部分より、2ーヒドロキシー7ー(4ーヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルエステル11.8gを無色油状物として得た(収率70%)。 <sup>1</sup>H-NMR(400MHz, δppm, CDC1<sub>3</sub>):
- 15 1. 25-1. 70 (7H, m), 1. 75-1. 82 (1H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 72 (1H, d, J=5. 6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 15-4. 22 (1H, m), 6. 94 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 02 (2H, d, J=8. 8Hz)
  - 3) 2-ヒドロキシ-7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステル:
- 20 2ーヒドロキシー7ー(4ーヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチルエステル3. 0gのジメチルホルムアミド (DMF) 溶液40m1に、氷冷下60%水素化ナトリウム (NaH) 475mgを加え1時間撹拌した。さらに、同温度で2ークロロメチルチオフェン1.58gを加え、室温で4時間撹拌した。反応液を塩化アンモニウム (NH<sub>4</sub>C1) 水に注ぎ酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し0.5%メタノール/クロロホルムで溶出する部分より、2ーヒドロキシー7ー[4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル]ヘプタン酸メチルエステル2.65gを無色油状物として得た(収率64%)。

10

15

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{s}$ ):

1. 30-1. 65 (7H, m), 1. 73-1. 82 (1H, m), 2. 55 (2H, t, J=8. 0Hz), 2. 69 (1H, d, J=5. 6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 15-4. 20 (1H, m), 5. 19 (2H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 00 (1H, dd, J=3. 2Hz, 5. 2Hz), 7. 07 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 10 (1H, dd, J=1. 2Hz, 3. 2Hz), 7. 31 (1H, dd, J=1. 2Hz, 5. 2Hz)

4) 2-クロロ-7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステル:

2ーヒドロキシー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル2.65gおよびメタンスルホニルクロリド915mgのTHF溶液40mlに、氷冷下トリエチルアミン923mgを滴下した。1時間後、硫酸水素カリウム水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分3.07gにDMF15mlおよび塩化リチウム(LiCl)967mgを加えて40℃に加温した。3時間後、反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出する部分より、2ークロロー7ー[4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル]へプタン酸メチルエステル2.0gを無色油状物として得た(収率72%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 20 1.30-1.65(6H, m), 1.85-2.05(2H, m), 2.55(2H, t, J=8.0Hz), 3.78(3H, s), 4.27(1H, dd, J=6.0Hz, 8.0Hz), 5.19(2H, s), 6.90(2H, d, J=8.4Hz), 7.00(1H, dd, J=3.2Hz, 5.2Hz), 7.07(2H, d, J=8.4Hz), 7.10(1H, dd, J=1.2Hz, 3.2Hz), 7.31(1H, dd, J=1.2Hz, 5.2Hz)
- 5) 2-クロロー7- [4-(2-チェニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸:
   2-クロロー7- [4-(2-チェニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステル2.0gをTHF20mlおよびメタノール10mlに溶解し、氷冷下、1N-水酸化ナトリウム(NaOH)10mlを加え1時間撹拌した。反応液を希塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液

で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた固体をn-やキサンでよく洗浄し、2-クロロー7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸 1. 65 g を無色固体として得た (収率 86%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

5 1.30-1.65(6H, m), 1.90-2.10(2H, m), 2.55(2H, t, J=8.0Hz), 4.31(1H, dd, J=5.6Hz, 8.0Hz), 5.19(2H, s), 6.90(2H, d, J=8.4Hz), 7.00(1H, dd, J=3.6Hz, 4.8Hz), 7.07(2H, d, J=8.4Hz), 7.10(1H, dd, J=1.2Hz, 3.6Hz), 7.31(1H, dd, J=1.2Hz, 5.2Hz)

 $^{13}$ C-NMR (100MHz,  $\delta$ ppm, CDCl<sub>3</sub>):

10 25. 79, 28. 37, 31. 29, 34. 75, 34. 86, 57. 04, 65. 13, 114. 82, 126. 05, 126. 65, 126. 70, 129. 20, 135. 05, 139. 44, 156. 37, 173. 48

(実施例2)

2-アミノ-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ヘプタン酸

- 1) 2-アセタミド-2-カルベトキシ-7-[4-(4-フルオロベンジルオキ
- 15 シ)フェニル] ヘプタン酸エチルエステル:

アセトアミドマロン酸ジエチル6.39gおよび1-ヨード-5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ペンタン11.7gのDMF溶液100mlに氷冷下、60%NaH1.24gを加えた。室温で5時間撹拌した後、NH4Cl水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した20後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し0.5%メタノール/クロロホルムで溶出する部分より、2ーアセタミド-2ーカルベトキシー7-[4-(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]ペプタン酸エチルエステル11.2gを無色油状物として得た(収率78%)。

25 <sup>1</sup> H-NMR (400MHz, δ p p m, CDCl<sub>3</sub>):
1. 15-1. 65 (6H, m), 1. 25 (6H, t, J=6.8Hz), 2. 03 (3H, s), 2. 18-2. 25 (2H, m),
2. 51 (2H, t, J=8.0Hz), 4. 23 (4H, q, J=7.2Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8.8Hz),
7. 06 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 07 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5.2Hz, 8.8Hz)

2) 2-アセタミド-2-オキシカルボニル-7-[4-(4-フルオロベンジル オキシ)フェニル] ヘプタン酸:

上記1)で得られた2-アセタミドー2-カルベトキシー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル2.0 gに2 N-N a OH 1 5 m 1 を加えて加熱還流した。5 時間後、反応液を希塩酸で酸性とした後析出した沈殿物をろ取し、2-アセタミドー2-オキシカルボニルー7-[4-(4-7ルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸1.6 gを無色固体として得た(収率9.0%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  p p m, CD<sub>3</sub>OD):

- 10 1.15-1.65(6H, m), 2.00(3H, s), 2.18-2.25(2H, m), 2.52(2H, t, J=7.6Hz), 5.01(2H, s), 6.87(2H, d, J=8.8Hz), 7.06(2H, d, J=8.8Hz), 7.08(2H, t, J=8.8Hz), 7.44(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)
  - 3) 2-アミノー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸:
- 2) で得られた2ーアセタミドー2ーオキシカルボニルー7ー [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸1.6gに、1.2N-HCl17mlを加えて12時間加熱還流した。反応液に水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去して2ーアミノー7ー [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸0.72gを無色固体として得た(収率50%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  p p m, CD<sub>3</sub>OD):

1. 30-1. 65 (6H, m), 1. 80-1. 95 (2H, m), 2. 56 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 88 (1H, t, J=6. 0Hz), 5. 01 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 09 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 44 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)

25 (実施例3)

2-プロモ-7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸及び7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヒドロキシヘプタン酸

実施例2の3)で得られた2-アミノ-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸0.7gと臭化ナトリウム(NaBr)1.69gに47%HBr0.4ml、水30ml、およびジオキサン40mlを加え溶かした溶液に、氷冷下、亜硝酸ナトリウム170mgの水溶液2mlを滴下した。室温で12時間撹拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し0.5%メタノール/クロロホルムで溶出する部分より、2-プロモー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸300mgを無色固体として得た(収率41%)。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz,  $\delta$  p p m, CDC 1<sub>s</sub>):

1.30-1.65(6H, m), 1.95-2.10(2H, m), 2.55(2H, t, J=7.6Hz), 4.23(1H, t, J=7.6Hz), 5.00(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.4Hz), 7.06(2H, t, J=8.8Hz), 7.08(2H, d, J=8.4Hz), 7.40(2H, dd, J=5.2Hz, 8.8Hz)

続いて、1%メタノール/クロロホルムで溶出する部分より、7-[4-(4-15 フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシへプタン酸119mgを無色固体として得た(収率19%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

1. 30-1. 75 (7H, m), 1. 80-1. 90 (1H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 26 (1H, dd, J=4. 0Hz, 7. 6Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz;  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

24. 64, 28. 82, 31. 46, 34. 14, 34. 91, 69. 34, 70. 12, 114. 59, 115. 39 (d, J=21. 5Hz), 129. 22, 129. 23 (d, J=8. 3Hz), 132. 89 (d, J=3. 3Hz), 135. 05, 156. 59, 162. 33 (d, J=245. 5Hz), 177. 59

25 (実施例4)

20

2-クロロー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸 1)7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] -2-ヒドロキシヘプ タン酸メチルエステル:

実施例1の2)で得られた2-ヒドロキシ-7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルエステル5.64gおよび4-フルオロベンジルクロリド3.88gのDMF溶液60m1に炭酸カリウム( $K_2CO_3$ )6.2gを加え、50℃で12時間撹拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し0.5%メタノール/クロロホルムで溶出する部分より7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシへプタン酸メチルエステル5.17gを無色油状物として得た(収率64%)。

10  ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{s}$ ):

1. 25-1. 70 (7H, m), 1. 75-1. 82 (1H, m), 2. 55 (2H, t, J=8. 0Hz), 2. 69 (1H, d, J=5. 6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 15-4. 22 (1H, m), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz)
2) 2-クロロ-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン

15 酸メチルエステル:

実施例1の4)と同様にして、1)で得られた7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシヘプタン酸メチルエステル3.0gより2-クロロ-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチルエステル2.62gを無色油状物として得た(収率83%)。

20  ${}^{1}H$ -NMR (400MHz, δ p·p m, CDC l<sub>s</sub>):

1. 30-1. 65 (6H, m), 1. 85-2. 05 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 27 (1H, dd, J=6. 0Hz, 8. 0Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz)

3) 2-クロロー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン

25 酸:

gを無色固体として得た(収率91%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

1. 30-1. 65 (6H, m), 1. 90-2. 10 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 31 (1H, dd, J=6. OHz, 8. OHz), 5. 00 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz)

<sup>13</sup>C-NMR (100MHz, δ p p m, CDC l<sub>3</sub>):

25. 80, 28. 38, 31. 31, 34. 76, 34. 85, 57. 09, 69. 40, 114. 63, 115. 39 (d, J=21. 5Hz), 129. 22, 129. 24 (d, J=8. 3Hz), 132. 87 (d, J=2. 5Hz), 134. 88, 156. 64, 162. 34 (d, J=246Hz), 172. 94

10 (実施例5)

5

2ープロモー 7 ー [4 ー (4 ー フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸1) 2ープロモー 7 ー [4 ー (4 ー フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステル:

実施例4の1)で得られた7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]
15 -2-ヒドロキシヘプタン酸メチルエステル0.66gおよびメタンスルホニルクロリド220mgのTHF溶液10mlに、氷冷下トリエチルアミン222mgを滴下した。1時間後、硫酸水素カリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分0.83gをアセトン5mlおよびエチルメチルケトン15mlに溶解し、LiBr320mgを加えて加熱還流した。1.5時間後、反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出する部分より、2-プロモー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチルエステル0.53gを無色油状物として得た(収率68%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{s}$ ):

1.30-1.65(6H, m), 1.95-2.10(2H, m), 2.55(2H, t, J=8.0Hz), 3.78(3H, s), 4.21(1H, t, J=8.0Hz), 5.00(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.06(2H, t, J=8.8Hz),

15

7.08(2H, d, J=8.8Hz), 7.40(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)

2) 2-プロモー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸:

実施例1の5)と同様にして、1)で得られた2ープロモー7ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチルエステル0.53gより2ープロモー7ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸0.4gを無色固体として得た(収率78%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

1. 30-1. 65 (6H, m), 1. 95-2. 10 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 23 (1H, t, J=7. 6Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz).

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

27. 08, 28. 36, 31. 30, 34. 66, 34. 83, 45. 29, 69. 39, 114. 59, 115. 39 (d, J=21. 6Hz), 129. 22, 129. 34 (d, J=8. 3Hz), 132. 86 (d, J=3. 3Hz), 134. 85, 156. 63, 162. 33 (d, J=246Hz), 173. 83

(実施例6)

実施例1の1)と同様にして、6-(4-メトキシフェニル)へキサン酸4.620 4 gより2-ヒドロキシ-6-(4-メトキシフェニル)へキサン酸3.23 gを 無色油状物として得た(収率6.5%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

- $1.\,\,40-1.\,\,90\,(6\text{H, m})\,,\ \ 2.\,\,57\,(2\text{H, t},\ \ J=7.\,\,6\text{Hz})\,,\ \ 2.\,\,63\,(1\text{H, d},\ \ J=9.\,\,6\text{Hz})\,,\ \ 3.\,\,78\,(3\text{H, s})\,,$
- 4. 25 (1H, dd, J=4. 0Hz, 7. 6Hz), 6. 82 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz)
- 2) 2-ヒドロキシー6-(4-ヒドロキシフェニル) ヘキサン酸メチルエステル: 実施例1の2) と同様にして、1) で得られた2-ヒドロキシー6-(4-メトキシフェニル) ヘキサン酸3.23gより2-ヒドロキシー6-(4-ヒドロキシフェニル) ヘキサン酸メチルエステル3.16gを無色油状物として得た(収率9

8%);

5

10

15

20

25

酸メチルエステル:

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC1<sub>3</sub>):

1. 35-1. 70 (5H, m), 1. 75-1. 85 (1H, m), 2. 54 (2H, t, J=7.6Hz), 2. 76 (1H, d, J=5.6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 15-4. 22 (1H, m), 6. 74 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 02 (2H, d, J=8.4Hz)

3) 6-[4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヒドロキシヘキ サン酸メチルエステル:

実施例4の1)と同様にして、2)で得られた2-ヒドロキシー6-(4-ヒドロキシフェニル)へキサン酸メチルエステル1.5gより6-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシへキサン酸メチルエステル1.4 8gを無色油状物として得た(収率68%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDCl<sub>3</sub>):

1. 35-1. 70 (5H, m), 1. 75-1. 85 (1H, m), 2. 56 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 69 (1H, d, J=6. 0Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 15-4. 21 (1H, m), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz) 4) 2-クロロー6- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘキサン

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC1.):

1. 40-1. 70 (4H, m), 1. 90-2. 10 (2H, m), 2. 57 (2H, t, J=7.6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 27 (1H, dd, J=5.6Hz, 8. 0Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5.2Hz, 8.8Hz)

5) 2-クロロー6-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘキサン酸:

実施例1の5)と同様にして、4)で得られた2-クロロー6-[4-(4-フ

WO 02/083616 PCT/JP02/03557

40

ルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘキサン酸メチルエステル 1.32g より 2- クロロ-6-[4-(4- フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘキサン酸 1.1 g を無色固体として得た(収率 7.9%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

5 1. 40-1. 70 (4H, m), 1. 90-2. 10 (2H, m), 2. 56 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 31 (1H, dd, J=5. 6Hz, 8. 0Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

25. 53, 30. 87, 34. 68, 56. 96, 69. 41, 114. 68, 115. 40 (d, J=20. 7Hz), 129. 22, 10 129. 24 (d, J=8. 3Hz), 132. 84 (d, J=3. 3Hz), 134. 47, 156. 72, 162. 35 (d, J=246Hz), 173. 29

(実施例7)

20

2-クロロ-4- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ブタン酸

1) 2-ヒドロキシー4-(4-メトキシフェニル) ブタン酸:

15 実施例1の1)と同様にして、4-(4-メトキシフェニル)ブタン酸5.0g より2-ヒドロキシ-4-(4-メトキシフェニル)ブタン酸3.8gを無色油状物として得た(収率<math>7.0%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

1. 90-2. 00 (1H, m), 2. 10-2. 20 (1H, m), 2. 76 (1H, t, J=7. 6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 23 (1H, dd, J=3. 6Hz, 7. 6Hz), 6. 83 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 14 (2H, d, J=8. 4Hz)

2) 2-ヒドロキシー4-(4-ヒドロキシフェニル) ブタン酸メチルエステル: 実施例1の2) と同様にして、1) で得られた2-ヒドロキシー4-(4-メトキシフェニル) ブタン酸3.8gより2-ヒドロキシー4-(4-ヒドロキシフェニル) ブタン酸メチルエステル3.6gを無色油状物として得た(収率95%)。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz,  $\delta$ ppm, CDCl<sub>3</sub>):

1.85-1.95(1H, m), 2.03-2.13(1H, m), 2.65-2.75(2H, m), 2.82(1H, d, J=5.6Hz), 3.75(3H, s), 4.15-4.23(1H, m), 6.76(2H, d, J=8.4Hz), 7.07(2H, d, J=8.4Hz) 3) 4-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシプタ

15

ン酸メチルエステル:

実施例1の3)と同様にして、2)で得られた2-ヒドロキシー4-(4-ヒドロキシフェニル)ブタン酸メチルエステル3.6gより4-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシブタン酸メチルエステル3.69gを無色油状物として得た(収率68%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC1<sub>3</sub>):

1.85-1.95(1H, m), 2.05-2.15(1H, m), 2.65-2.75(2H, m), 2.78(2H, d, J=5.6Hz), 3.75(3H, s), 4.15-4.20(1H, m), 5.00(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.8Hz), 7.06(2H, t, J=8.8Hz), 7.13(2H, d, J=8.8Hz), 7.40(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)

10 4)2-クロロー4-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] プタン酸 メチルエステル:

実施例1の4)と同様にして、3)で得られた4-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシプタン酸メチルエステル3.69gより2-クロロ-4-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ブタン酸 メチルエステル2.87gを無色油状物として得た(収率74%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>8</sub>):

2. 15-2. 35 (2H, m), 2. 65-2. 80 (2H, m), 3. 76 (3H, s), 4. 22 (1H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 07 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 11 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)

- 20 5)2-クロロー4ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]ブタン酸: 実施例1の5)と同様にして、4)で得られた2ークロロー4ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]ブタン酸メチルエステル2.87gより2ークロロー4ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]ブタン酸2.57gを無色固体として得た(収率93%)。
- 25 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, δ p p m, CDC l<sub>3</sub>):
  2. 20-2. 40 (2H, m), 2. 70-2. 85 (2H, m), 4. 26 (1H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 07 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 12 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ );

31. 03, 36. 41, 56. 14. 69. 39, 114. 93, 115. 43 (d, J=21. 5Hz), 129. 23 (d, J=8. 3Hz), 129. 50, 131. 99, 132. 68 (d, J=3. 3Hz), 157. 15, 162. 37 (d, J=245Hz), 173. 41 (実施例8)

- 5 2-クロロー5- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ペンタン酸
  - 1) 2-ヒドロキシ-5-(4-メトキシフェニル)ペンタン酸:

実施例1の1) と同様にして、5-(4-メトキシフェニル) ペンタン酸4. 5 3 gより2-ヒドロキシ-5-(4-メトキシフェニル) ペンタン酸3. 77 gを 無色油状物として得た(収率77%)。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz,  $\delta$ ppm, CDCl<sub>3</sub>):

- 1.40-1.60(4H, m), 2.53-2.63(2H, m), 2.75(1H, d, J=5.6Hz), 3.78(3H, s),
- 4. 15-4. 25 (1H, m), 6. 82 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 10 (2H, d, J=8. 8Hz)
- 2) 2-ヒドロキシー5-(4-ヒドロキシフェニル) ペンタン酸メチルエステル: 実施例1の2) と同様にして、1) で得られた2-ヒドロキシー5-(4-メト キシフェニル) ペンタン酸3.77gより2-ヒドロキシー5-(4-ヒドロキシフェニル) ペンタン酸メチルエステル3.18gを無色油状物として得た(収率84%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$ ppm, CDCl<sub>3</sub>):

- 1. 60-1.85 (4H, m), 2. 53-2.63 (2H, m), 2. 72 (2H, d, J=5.6Hz), 3. 78 (3H, s),
- 20 4.15-4.25(1H, m), 6.75(2H, d, J=8.8Hz), 7.04(2H, d, J=8.8Hz)
  - 3) 5- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヒドロキシペン タン酸メチルエステル:

実施例1の3)と同様にして、2)で得られた2-ヒドロキシ-5-(4-ヒドロキシフェニル)ペンタン酸メチルエステル3. 18 g より5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシペンタン酸メチルエステル2. 7

7gを無色油状物として得た(収率59%)。

25

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>s</sub>):

1.60-1.85(4H, m), 2.55-2.62(2H, m), 2.70(2H, d, J=5.6Hz), 3.77(3H, s),

- 4. 18-4. 23 (1H, m), 5. 00 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 07 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 09 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)
- 4) 2-クロロー5- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ペンタン酸メチルエステル:
- 5 実施例1の4)と同様にして、3)で得られた5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシペンタン酸メチルエステル2.77gより2-クロロ-5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ペンタン酸メチルエステル2.1gを無色油状物として得た(収率72%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 10 1.65-2.10(4H, m), 2.60(2H, t, J=7.6Hz), 3.77(3H, s), 4.28(1H, dd, J=6.0Hz, 8.0Hz), 5.00(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.07(2H, t, J=8.8Hz), 7.09(2H, d, J=8.8Hz), 7.40(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)
  - 5) 2-クロロー5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ペンタン酸:
- 15 実施例1の5)と同様にして、4)で得られた2-クロロー5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ペンタン酸メチルエステル2.1gより2-クロロー5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ペンタン酸1.9gを無色固体として得た(収率94%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

20 1.70-1.90(2H, m), 1.92-2.15(2H, m), 2.61(2H, t, J=7.2Hz), 4.33(1H, dd, J=5.6Hz, 8.0Hz), 5.00(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.07(2H, t, J=8.8Hz), 7.09(2H, d, J=8.8Hz), 7.40(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

27. 79, 34. 13, 34. 20, 56. 90, 69. 41, 114. 78, 115. 40 (d, J=21. 6Hz), 129. 23 (d, J=7. 5Hz), 129. 24, 132. 78 (d, J=3. 3Hz), 133. 66, 156. 88, 162. 35 (d, J=245Hz), 173. 85

(実施例9)

25

7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メトキシヘプタン酸

10

20

25

1) 7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メトキシヘプタン酸メチルエステル:

実施例4の1)で得られた2ーヒドロキシー7ー [4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル1.41gのTHF溶液20mlに、氷冷下、60%NaH235mgを加えた。5分後、ヨードメタン833mgを滴下して、同温度で1時間撹拌した。さらに、室温で3時間撹拌後、NH4Cl水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出する部分より、7ー [4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル] ー2ーメトキシヘプタン酸メチルエステル1.0gを無色油状物として得た(収率68%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

1. 30-1. 75 (8H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 38 (3H, s), 3. 75 (3H, s), 3. 75 (1H, t, J=6. 8Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)

2) 7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-メトキシヘプタン酸:

実施例1の5)と同様にして、1)で得られた7-[4-(4-7)ルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メトキシへプタン酸メチルエステル1.0gから7-[4-(4-7)ルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メトキシへプタン酸790mgを無色固体として得た(収率82%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_{s}$ ):

1. 30-1. 65 (6H, m), 1. 70-1. 85 (2H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 44 (3H, s), 3. 80 (1H, dd, J=5. 2Hz, 6. 8Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

24. 61, 28. 85, 31. 41, 31. 99, 34. 88, 58. 32, 69. 39, 80. 10, 114. 59, 115. 38 (d, J=21. 6Hz), 129. 21, 129. 22 (d, J=7. 4Hz), 132. 88 (d, J=3. 3Hz), 135. 03, 156. 60,

162. 33 (d, J=246Hz), 174. 93

(実施例10)

2-クロロ-7-[4-(4-クロロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸

1) 7- [4-(4-クロロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヒドロキシヘプタ

5 ン酸メチルエステル:

10

20

実施例4の1)と同様にして、実施例1の2)で得られた2-ヒドロキシー7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルエステル1.36gおよび4-クロロベンジルクロリド1.04gより7-[4-(4-クロロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシへプタン酸メチルエステル1.5gを無色油状物として得た(収率74%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>s</sub>):

1. 25-1. 85(8H, m), 2. 54(2H, t, J=7.6Hz), 2. 68(1H, d, J=5.6Hz), 3. 78(3H, s), 4. 15-4. 20(1H, m), 5. 00(2H, s), 6. 87(2H, d, J=8.8Hz), 7. 08(2H, d, J=8.8Hz), 7. 35(4H, brs)

15 2)2-クロロー7-[4-(4-クロロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル:

実施例1の4)と同様にして、1)で得られた $7-[4-(4-\rho pp v)$ で オキシ)フェニル] -2-vドロキシヘプタン酸メチルエステル1.5 g より $2-\rho pp v$  [ $4-(4-\rho pp v)$  で  $4-(4-\rho pp v)$  で 4-(4

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

1. 30-1. 65 (6H, m), 1. 90-2. 10 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7.6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 26 (1H, dd, J=6.0Hz, 8.0Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 35 (4H, brs)

25 3)2-クロロー7-[4-(4-クロロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸: 実施例1の5)と同様にして、2)で得られた2-クロロー7-[4-(4-クロロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチルエステル1.23gより2-クロロー7-[4-(4-クロロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸1.1gを 無色固体として得た(収率93%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$ ppm, CDC  $l_{3}$ ):

1. 30-1. 65 (6H, m), 1. 90-2. 10 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 30 (1H, dd, J=5. 6Hz, 8. 0Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 8Hz),

5 7.35(4H, brs)

15

20

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

25. 78, 28. 37, 31. 30, 34. 72, 34. 83, 57. 05, 69. 28, 114. 63, 128. 64, 128. 68, 129. 24, 133. 57, 134. 93, 135. 64, 156. 54, 174. 21

(実施例11)

10 2-エトキシ-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸1)2-エトキシ-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル:

実施例9の1)と同様に、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] -2-ヒドロキシヘプタン酸メチルエステル1.6gより2-エトキシー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル1.15gを無色油状物として得た(収率67%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

1. 22 (3H, t, J=6.8Hz), 1. 30-1.75 (8H, m), 2. 54 (2H, t, J=7.6Hz), 3. 35-3.45 (1H, m), 3. 55-3.65 (1H, m), 3. 74 (3H, s), 3. 83 (1H, t, J=6.8Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)

2) 2-エトキシー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸:

実施例1の5)と同様にして、1)で得られた2-エトキシー7-[4-(4-25 フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチルエステル1.15gから2-エトキシー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸800mgを無色固体として得た(収率72%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

1. 25 (3H, t, J=6.8Hz), 1. 25-1.85 (8H, m), 2. 54 (2H, t, J=8.0Hz), 3. 50-3.70 (2H, m), 3. 89 (1H, dd, J=4.8Hz, 6.4Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 06 (2H, t, J=8.8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz).

<sup>13</sup>C-NMR (100MHz,  $\delta$ ppm, CDC 1<sub>3</sub>):

5 15. 25, 24. 72, 28. 85, 31. 41, 32. 17, 34. 90, 66. 47, 69. 39, 78. 45, 114. 58, 115. 38 (d, J=21. 6Hz), 129. 21, 129. 22 (d, J=8. 2Hz), 132. 89 (d, J=3. 3Hz), 135. 04, 156. 60, 162. 33 (d, J=246Hz), 174. 76

(実施例12)

2-ヘキシル-7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸 1)2-ヘキシル-7-(4-ヒドロキシフェニル)ヘプタン酸メチルエステル: 10 ジイソプロピルアミン4.1gのTHF溶液80mlを−30℃に冷却し、ブチ ルリチウムのヘキサン溶液24m1を滴下し、20分間撹拌した。次いで-50℃ に冷却し、4ーメトキシフェニルヘプタン酸4.0gおよびHMPA3.0gのTH F溶液10mlを滴下した。反応液を室温に戻し、さらに1時間撹拌した後、-2 15 0℃に冷却し、1-ヨードヘキサン3.6gを滴下した。反応液を徐々に室温に戻 し、さらに3時間撹拌した後、氷冷下で、3N塩酸50m1を加え、酢酸エチル抽 出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶 媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢酸 エチル(10:1)で溶出する部分より2-ヘキシルー7-(4-メトキシフェニ ル) ヘプタン酸 3.5 g を得た。次いで酢酸 5 0 m 1 と臭化水素酸 3 0 m 1 を加え、 20 5時間加熱し、還流させた。放冷後、減圧下で溶媒を留去し、残留分をメタノール (MeOH) 60mlに溶解し、濃硫酸0.1mlを加え、6時間加熱還流させた。 反応液に氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫 酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、2-ヘキシル-7-(4-ヒドロ キシフェニル)へプタン酸メチルエステル3.1gを油状物として得た(収率8 25 9%)。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, δ p p m, CDC l<sub>3</sub>):
0.87(3H, t, J=7.2Hz), 1.20-1.39(12H, m), 1.39-1.51(2H, m), 1.51-1.70(4H, m),

- 2. 30-2. 38 (1H, m), 2. 51 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 66 (3H, s), 6. 74 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 02 (2H, d, J=8. 4Hz)
- 2) 2-ヘキシル-7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸:
- 5 2ーヘキシルー7ー (4ーヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチルエステル3. 1gをDMF40mlに溶解し、4ーフルオロベンジルクロリド 1.89gおよび 炭酸カリウム2.7gを加え、50℃で16時間撹拌した後、氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をTHF30mlとMeOH30mlに溶解し、4NNaOH10mlを加え、60℃で8時間撹拌した後、3N塩酸30mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢酸エチル(10:1)で溶出する部分より2ーヘキシルー7ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]ヘプタン酸3.9gを白色固体として得た(収率97%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 0.87(3H, t, J=7.2Hz), 1.22-1.40(12H, m), 1.40-1.53(2H, m), 1.53-1.70(4H, m), 2.30-2.38(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 4.99(2H, s), 6.87(2H, d, J=8.4 Hz), 7.03-7.14(4H, m), 7.39(2H, dd, J=8.0 Hz, 5.2Hz)
- 13 C-NMR (100MHz, δ p p m, CDC l 3):
  14.06, 22.56, 27.17, 27.28, 29.07, 29.17, 31.41, 31.61, 32.05, 32.17, 34.89,
  45.31, 69.30, 114.49, 115.18, 115, 39, 129.10, 129.13, 129.18, 132.81, 135.09,
  156.49, 161.02, 163.46, 181.36
  (実施例 1 3)
- 2-エチルー8- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] オクタン酸
   1) 2-エチルー8-(4-ヒドロキシフェニル) オクタン酸メチルエステル:
   実施例12の1) と同様にして、8-(4-メトキシフェニル) オクタン酸より
   2-エチルー8-(4-ヒドロキシフェニル) オクタン酸メチルエステルを無色油

20

状物として得た(収率78%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88(3H, t, J=7.6Hz), 1.25-1.70(12H, m), 2.23-2.31(1H, m), 2.51(2H, t, J=8.0Hz), 3.67(3H, s), 6.74(2H, d, J=8.8Hz), 7.02(2H, d, J=8.8Hz)

5 2)2-エチル-8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸メチルエステル:

実施例4の1)と同様にして、1)で得られた2―エチル―8―(4―ヒドロキシフェニル)オクタン酸メチルエステル3.8gより2ーエチルー8ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸メチルエステル4.0gを無色油状物として得た(収率75%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.88(3H, t, J=7.6Hz), 1.25-1.70(12H, m), 2.23-2.31(1H, m), 2.53(2H, t, J=8.0Hz), 3.67(3H, s), 5.00(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.05(2H, t, J=8.8Hz), 7.08(2H, d, J=8.8Hz), 7.40(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)

15 3)2-エチル-8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸:

実施例1の5)と同様にして、2)で得られた2-エチル-8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸メチルエステル3.72gより2-エチル-8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸3.0gを無色固体として得た(収率84%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.93(3H, t, J=7.6Hz), 1.25-1.70(12H, m), 2.23-2.31(1H, m), 2.53(2H, t, J=8.0Hz), 4.97(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.05(2H, t, J=8.8Hz), 7.08(2H, d, J=8.8Hz), 7.38(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)

25 13 C-NMR (100MHz, δ p p m, CDC 1<sub>3</sub>):
11. 80, 25. 19, 27. 31, 29. 06, 29. 44, 31. 63, 31. 73, 35. 02, 47. 09, 69. 34, 114. 54, 115. 34 (d, J=21. 6Hz), 129. 19, 129. 19 (d, J=8. 3Hz), 132. 90 (d, J=3. 3Hz), 135. 27, 156. 53, 162. 30 (d, J=246Hz), 182. 74.

## (実施例14)

酸:

2-クロロ-8- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] オクタン酸 1) 8- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヒドロキシオク タン酸メチルエステル:

5 実施例4の1)と同様にして、2ーヒドロキシー8ー(4ーヒドロキシフェニル) オクタン酸メチルエステル2.35gおよび4ーフルオロベンジルクロリド1.5 4gより8ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]ー2ーヒドロキシ オクタン酸メチルエステル1.7gを無色油状物として得た(収率51%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 1. 25-1.70(9H, m), 1.75-1.82(1H, m), 2.54(2H, t, J=7.6Hz), 2.69(1H, d, J=5.6Hz), 3.79(3H, s), 4.15-4.22(1H, m), 5.00(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.06(2H, t, J=8.8Hz), 7.08(2H, d, J=8.8Hz), 7.40(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)
  2) 2-クロロー8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸メチルエステル:
- 15 実施例1の4)と同様にして、1)で得られた8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシオクタン酸メチルエステル1.6gより2-クロロ-8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸メチルエステル1.3gを無色油状物として得た(収率77%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC 1<sub>3</sub>):

- 20 1.30-1.65(8H, m), 1.85-2.05(2H, m), 2.51(2H, t, J=7.6Hz), 3.78(3H, s), 4.27(1H, dd, J=6.0Hz, 8.0Hz), 5.00(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.06(2H, t, J=8.8Hz), 7.08(2H, d, J=8.8Hz), 7.40(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)
  3) 2-クロロー8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン
- 25 実施例1の5)と同様にして、2)で得られた2-クロロー8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸メチルエステル1.3gより2-クロロー8-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]オクタン酸1.1gを無色固体として得た(収率95%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC 1<sub>3</sub>):

1.30-1.65(8H, m), 1.90-2.10(2H, m), 2.54(2H, t, J=7.6Hz), 4.31(1H, dd, J=6.0Hz, 8.0Hz), 4.99(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.8Hz), 7.06(2H, t, J=8.8Hz), 7.08(2H, d, J=8.8Hz), 7.40(2H, dd, J=5.6Hz, 8.8Hz)

5  ${}^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDC1_3$ ):

25. 85, 28. 72, 28. 90, 31. 51, 34. 76, 34. 98, 57. 05, 69. 39, 114. 59, 115. 39 (d, J=21. 5Hz), 129. 21, 129. 24 (d, J=8. 3Hz), 132. 87 (d, J=3. 3Hz), 135. 11, 156. 59, 162. 33 (d, J=245Hz), 174. 25

(実施例15)

10 2, 2-ジメチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸1) 2, 2-ジメチル-7-(4-メトキシフェニル) ヘプタン酸:

ジイソプロピルアミン6.0 mlのTHF溶液に、氷ーメタノールで冷却下、1.6Mプチルリチウムーへキサン溶液25mlを滴下しリチウムジイソプロピルアミド(LDA)を調製した。この溶液に、イソ酪酸1.7gとHMPA3.5mlのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、そのまま1時間撹拌した。反応液をドライアイスーメタノールで冷却下、よう化5ー(4ーメトキシフェニル)ペンタン4.6gのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、3時間撹拌した。反応液にKHSO4水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した(×2)。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、0.7%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、3.6gの2、2ージメチルー7ー(4ーメトキシフェニル)へプタン酸が無色アメ状残分として得られた(収率89%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC 1<sub>3</sub>):

1. 18 (6H, s), 1. 28 (4H, m), 1. 48-1. 62 (4H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 78 (3H, s), 6. 82 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 07 (2H, d, J=8. 3Hz)

2) 2, 2-ジメチル-7-(4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル:
 2, 2-ジメチル-7-(4-メトキシフェニル) ヘプタン酸3.6gを酢酸に溶かし、濃臭化水素酸を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分をメタノ

ールに溶かし、TMSC1を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分に酢 酸エチルを加え、飽和NaHCO。で洗浄した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層 を合わせ濃縮乾固した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2.7gの2,2-ジメチルー7-(4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチルが無色アメ状残分と して得られた(収率83%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

5

15

25

1.18(6H, s), 1.28(4H, m), 1.48-1.62(4H, m), 2.51(2H, t, J=7.8Hz), 3.67(3H, s), 6.74(2H, d, J=8.3Hz), 7.04(2H, d, J=8.3Hz).

3) 2, 2-ジメチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン 10 酸メチル:

2.2-ジメチルー7ー(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチル2.7g、 トリフェニルホスフィン2.9gと2ーチオフェンメタノール1.25gのエーテ ル溶液に、氷冷下アゾジカルボン酸ジエチル (DEAD) の40%トルエン溶液4. 8gを加えた。反応液を室温に戻し一夜室温撹拌した。反応液を濃縮乾固し、残分 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当 するフラクションを濃縮乾固し、2,2-ジメチルー7-[4-(2-チエニルメ トキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル2.5gをオレンジ色あめ状残分として得た (収率63%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC 1<sub>3</sub>): 20

> 1.18(6H, s), 1.30(4H, m), 1.53(4H, m), 2.52(2H, t, J=7.7Hz), 3.66(3H, s), 5.19(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.3Hz), 6.99(1H, dd, J=3.5Hz, 5.0Hz), 7.09(3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=1. 1Hz, 5. 0Hz)

> 4) 2, 2-ジメチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン 酸:

> 2. 2-ジメチルー7ー [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸 メチル2.5gをエーテルに溶かし、カリウムー t ーブトキシド6.2gと水0. 27mlを加え、一夜室温撹拌した。KHSO<sub>4</sub>溶液を加え酸性にした後、酢酸エ

チルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2,2-ジメチルー7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル]へプタン

5 酸1.0gを無色粉末として得た(収率42%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

1. 18 (6H, s), 1. 30 (4H, m), 1. 53 (4H, m), 2. 52 (2H, t, J=7.7Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 89 (2H, d, J=8.3Hz), 6. 99 (1H, dd, J=3.5Hz, 5. 0Hz), 7. 09 (3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=1.1Hz, 5. 0Hz)

10  $^{13}$  C-NMR (100MHz,  $\delta$  ppm, CDC  $^{13}$ ):

24. 61, 24. 89, 29. 53, 31. 38, 34. 89, 40. 34, 41. 98, 64. 95, 144. 52, 125. 76, 126. 35, 126. 42, 128. 95, 135. 13, 139. 22, 156. 00, 183. 67

(実施例16)

15

2, 2 ージメチルー 7 ー [4 ー (4 ー フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸

1) 2, 2-ジメチル-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] へ プタン酸メチル:

実施例 1502) で得られた 2, 2-ジメチル-7-(4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル 3. 4g、  $K_2CO_34$ . 0gと 4-フルオロベンジルクロライド <math>2. 2gのDMF 懸濁液を、50 Cで一夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した( $\times$  3)。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2, 2-ジメチル-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸メチル <math>4, 4 g を黄色あめ状残分として得た(収 25 9 1%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

1. 18 (6H, s), 1. 30 (4H, m), 1. 54 (4H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 66 (3H, s), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 07 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=5. 4Hz, 8. 3Hz)

10

25

2) 2, 2<sup>-</sup>ジメチル-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へ プタン酸:

2, 2-iジメチルー7-[4-(4-i)フェニル] ヘプタン酸メチル4. 4 gにTHF 1 0. 0 m 1、メタノール1 0. 0 m 1 と 1 0 N N a OH 1 0. 0 m 1 を加え、一夜加熱還流した。溶媒を留去し、KHS O 4溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した( $\times$  3)。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1 %メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して 2-iジメチルー7-[4-(4-i) ルトステンジルオキシ)フェニル 1 ペプタン酸 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 % 1 1 %

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>s</sub>):

1. 18 (6H, s), 1. 30 (4H, m), 1. 54 (4H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 07 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=5. 4Hz, 8. 3Hz)

15  ${}^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

24. 63, 24. 88, 29. 54, 31. 40, 34. 88, 40. 34, 41. 99, 69. 21, 114. 32, 115. 02, 115. 24, 128. 92, 128. 96, 129. 01, 132. 63, 132. 66, 134. 94, 156. 28, 160. 81, 163. 25, 183. 79

(実施例17)

20 2-メチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸

1) 2-メチル-7-(4-メトキシフェニル) ヘプタン酸:

ジイソプロピルアミン8.5 mlと1.6 Mブチルリチウムーへキサン溶液32 mlから氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、プロピオン酸2.0 mlとHMPA5.0 mlのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、そのまま1時間撹拌した。反応液をドライアイスーメタノールで冷却下、よう化5ー(4ーメトキシフェニル)ペンタン7.5 gのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、3時間撹拌した。反応液にKHSO4水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した(×3)。有機層を濃縮乾固した後、残分シリカゲルカラムクロマトグラフィーに

. 10

15

25

付し、0.7%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮 乾固すると、4.4g02ーメチルー7-(4-メトキシフェニル) ヘプタン酸が 無色アメ状残分として得られた(収率7.1%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 5 1.17(3H, d, J=7.2Hz), 1.28(4H, m), 1.48-1.62(4H, m), 2.42(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 3.78(3H, s), 6.82(2H, d, J=8.3Hz), 7.07(2H, d, J=8.3Hz)
  - 2) 2-メチルー7-(4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル:

2ーメチルー7ー(4ーメトキシフェニル)へプタン酸4.4gを酢酸に溶かし、 濃臭化水素酸を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分をメタノールに溶 かし、TMSC1を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分に酢酸エチル を加え、飽和NaHCO3で洗浄した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層を合わせ 濃縮乾固した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム で溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、4.0gの2ーメチルー7ー (4ーヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルが無色アメ状残分として得られた (収率90%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDCl<sub>3</sub>):

- 1. 13 (3H, d, J=7. 2Hz), 1. 27 (4H, m), 1. 50-1. 69 (4H, m), 2. 43 (1H, m), 2. 51 (2H, t, J=7. 8Hz), 3. 67 (3H, s), 6. 74 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 04 (2H, d, J=8. 3Hz)
- 3) 2-メチルー7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチ20 ル:

2ーメチルー7ー(4ーヒドロキシフェニル)へプタン酸メチル4.2g、トリフェニルホスフィン4.6gと2ーチオフェンメタノール2.0gのエーテル溶液に、氷冷下DEADの40%トルエン溶液7.6gを滴下した。反応液を室温に戻し一夜室温撹拌した。反応液を濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2ーメチルー7ー[4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル]へプタン酸メチル3.8gを黄色あめ状残分として得た(収率65%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

10

1. 13 (3H, d, J=7. 2Hz), 1. 27 (4H, m), 1. 50-1. 69 (4H, m), 2. 42 (1H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 8Hz), 3. 67 (3H, s), 5. 19 (2H, s), 6. 74 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 04 (2H, d, J=8. 3Hz).

4) 2ーメチルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸: 実施例17の3) で得られた2ーメチルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル3.8gにTHF5.0ml、メタノール5.0ml と10N NaOH5mlを加え、加熱還流した。3時間後溶媒を留去し、KHSO が液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム 乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1% メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2ーメチルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸2.0gを無色粉末として得た(収率55%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  p p m, CDC 1<sub>3</sub>):

1. 17 (3H, d, J=6.8Hz), 1. 34 (5H, m), 1. 58 (3H, m), 2. 45 (1H, m), 2. 54 (2H, t, 15 J=7.6Hz), 5. 18 (2H, s), 6. 89 (1H, d, J=8.3Hz), 7. 00 (1H, dd, J=3.5Hz, 5. 0Hz), 7. 08 (3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=1.0Hz, 5. 0Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

16. 81, 26. 91, 28. 97, 31. 36, 33. 34, 34. 85, 39. 17, 64. 91, 114. 50, 125. 78, 126. 36, 126. 42, 128. 93, 135. 07, 139. 17, 155. 98, 182. 33

20 (実施例18)

7-[4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-メチルへプタン酸 1) <math>7-[4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-メチルへプタン酸メチル:

実施例17の2)の2-メチル-7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メ 5 チル2.8gをDMFに溶かし、氷冷下NaHO.6gを加えた。そのまま室温3 0分撹拌した後、氷冷下、4-フルオロベンジルクロライド2.2gを加え、50℃ で一夜撹拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出し(×3)、NaCl水溶液で洗浄 した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去し、残分をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メチルヘプタン酸メチル3.4gを黄色あめ状残分として得た(収率84%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 5 1.17(3H, d, J=7.0Hz), 1.34(5H, m), 1.58(3H, m), 2.44(1H, m), 2.54(2H, t, J=7.6Hz), 3.66(3H, s), 4.99(2H, s), 6.87(2H, d, J=8.4Hz), 7.06(4H, m), 7.39(2H, dd, J=5.5Hz, 8.7Hz)
  - 2) 7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-メチルヘプタン酸:
- 7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] -2-メチルへプタン酸メチル3.4gにTHF5.0ml、メタノール5.0mlと10NNaOH5mlを加え、加熱還流した。3時間後溶媒を留去し、KHSO₄溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した(×3)。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メチルへプタン酸1.7gを無色粉末として得た(収率52%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC  $l_{3}$ ):

1. 17 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 34 (5H, m), 1. 58 (3H, m), 2. 44 (1H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=5. 5Hz, 8. 7Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

16. 81, 26. 91, 28. 97, 31. 38, 33. 35, 34. 85, 39. 19, 69. 20, 114. 32, 115. 02, 115. 24, 128. 92, 128. 95, 129. 01, 132. 62, 132. 65, 134. 90, 156. 28, 160. 80, 163. 24,

25 182. 41

(実施例19)

2-エチル-7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸1) 2-エチル-7-(4-メトキシフェニル) ヘプタン酸:

25

ジイソプロピルアミン8.0 m l と 1.6 M ブチルリチウムーへキサン溶液35 m l から氷ーメタノール温度下でL D A を調製した。その溶液に、酪酸2.3 g と HMPA3.5 m l の THF溶液を滴下した。反応液を50℃に加温し、そのまま 1 時間撹拌した。反応液をドライアイスーメタノールで冷却下、よう化5ー(4ーメトキシフェニル)ペンタン6.8 g の THF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、2 時間撹拌した。反応液にKHSO4水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した(×2)。有機層を濃縮乾固した後、残分シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、5.0 g の 2 ーエチルー7ー(4 ーメトキシフェニル)へプタン酸が無色アメ状残分として得られた(収率85%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>s</sub>):

- 0.93(3H, t, J=7.3Hz), 1.33(4H, m), 1.44-1.68(6H, m), 2.28(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 3.78(3H, s), 6.82(2H, d, J=8.5Hz), 7.07(2H, d, 8.5Hz)
- 2) 2-エチル-7-(4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル:
- 15 2-エチルー7-(4-メトキシフェニル)へプタン酸4.0gを酢酸に溶かし、 濃臭化水素酸を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分をメタノールに溶 かし、TMSC1を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分に酢酸エチル を加え、飽和NaHCO3で洗浄した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層を合わせ 濃縮乾固した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム で溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、3.5gの2-エチルー7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルが無色アメ状残分として得られた (収率85%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_{3}$ ):

- 0.99(3H, t, J=7.3Hz), 1.26(4H, m), 1.40-1.68(6H, m), 2.28(1H, m), 2.51(2H, t, J=7.6Hz), 3.67(3H, s), 6.74(2H, d, J=8.5Hz), 7.03(2H, d, 8.5Hz)
- 3) 2-エチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル:

2-エチルー7- (4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル3. 4gのDM

25

F溶液に、氷冷下NaHO.7gを加えた。反応液を室温に戻し30分撹拌した。 反応液に氷冷下チオフェンー2ーイルメチルクロライド1.8gを加え、50℃に 加温し、一夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、分液した。水層を酢酸エ チルで抽出(×2)後、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去 した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出さ せた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2ーエチルー7ー[4ー(2ーチエニ ルメトキシ)フェニル]へプタン酸メチル3.5gを黄色あめ状残分として得た(収 率75%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC1<sub>s</sub>):

- 10 0.86(3H, t, J=7.5Hz), 1.28(5H, m), 1.58(7H, m), 2.26(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 3.67(3H, s), 5.19(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.3Hz), 6.99(1H, dd, J=3.4Hz, 5.1Hz), 7.09(3H, m), 7.31(1H, dd, J=1.0Hz, 5.1Hz)
  - 4) 2-エチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸:2-エチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル
- 15 3.5gにTHF5ml、メタノール5mlと10NNaOH5mlを加え、加熱 環流した。4時間後溶媒を留去し、KHSO₄溶液を加え酸性にした後、酢酸エチル で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。 該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2
- 20 -エチルー7- [4-(2-チェニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸 2.2 gを 無色粉末として得た (収率 6 5%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.93(3H, t, J=7.5Hz), 1.33(5H, m), 1.58(7H, m), 2.27(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 5.18(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.3Hz), 6.99(1H, dd, J=3.4Hz, 5.1Hz),

7.08(3H, m), 7.30(1H, dd, J=1.0Hz, 5.1Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

11. 72, 25. 10, 27. 11, 29. 01, 31. 34, 31. 55, 34. 84, 46. 92, 64. 91, 114. 51, 125. 75, 126. 34, 126. 40, 128. 92, 135. 07, 139. 18, 155. 98, 182. 23

(実施例20)

5

10

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  ${}^{1}_{3}$ ):

0.93(3H, t, J=7.3Hz), 1.33(4H, m), 1.44-1.68(6H, m), 2.28(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s), 5.00(2H, s), 6.86(2H, d, J=8.5Hz), 7.07(2H, d, 8.5Hz), 7.35(4H, m)

2) 7-[4-(4-クロロベンジルオキシ) フェニル] -2-エチルへプタン酸: 7-[4-(4-クロロベンジルオキシ) フェニル] -2-エチルへプタン酸メチル3.5gにTHF5ml、メタノール5mlと10NNaOH5mlを加え、加熱還流した。4時間後溶媒を留去し、KHSO4溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して7-[4-(4-クロロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヘプタン酸2.7gを無色粉末として得た(収率63%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_{3}$ ):

0.93(3H, t, J=7.3Hz), 1.33(4H, m), 1.44-1.68(6H, m), 2.28(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.8Hz), 5.00(2H, s), 6.86(2H, d, J=8.5Hz), 7.07(2H, d, 8.5Hz), 7.35(4H,

m)

10

15

 $^{13}$ C-NMR (100MHz,  $\delta$  ppm, CDCl<sub>3</sub>):

11. 90, 25. 31, 27. 30, 29. 22, 31. 55, 31. 76, 35. 02, 47. 02, 69. 27, 114. 51, 128. 55, 128. 60, 129. 15, 133. 46, 135. 16, 135. 60, 156. 37, 181. 60

5 (実施例21)

2-4ソプロピルー $7-[4-(2-5\pi 2)$  フェニル] ヘプタン酸 1) 2-4ソプロピルー7-(4-1) (4-1) ヘプタン酸メチル:

ジイソプロピルアミン6.0mlと1.6Mプチルリチウムーへキサン溶液25mlから氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、ドライアイスーメタノールで冷却下、イソ吉草酸1.8gとHMPA3.0mlのTHF溶液を滴下した。反応液を50℃に加温し、そのまま1時間撹拌した。反応液をドライアイスーメタノールで冷却下、よう化5-(4-メトキシフェニル)ペンタン5.0gのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、2時間撹拌した。

反応液に $KHSO_4$ 水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した( $\times$  2)。有機層を濃縮乾固した後、残分シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、4.4 gの 2-4 ソプロピルー 7-(4- メトキシフェニル)へプタン酸が無色アメ状残分として得られた。

2ーイソプロピルー7ー(4ーメトキシフェニル)へプタン酸4.4gを酢酸に 溶かし、濃臭化水素酸を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分をメタノールに溶かし、TMSClを加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分に酢酸エチルを加え、飽和NaHCO,で洗浄した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層を合わせ濃縮乾固した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、3.0gの2ーイソプロピルー7ー(4ーヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルが無色アメ状残分として得られた(収率68%)。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, δ p p m, CDC l<sub>s</sub>):
0.90 (6H, dd, J=1.7Hz, 6.8Hz), 1.28 (4H, m), 1.55 (4H, m), 1.81 (1H, m), 2.10 (1H,

- m), 2.51(2H, t, J=7.6Hz), 3.66(3H, s), 6.74(2H, d, J=8.7Hz), 7.02(2H, d, J=8.7Hz)
- 2) 2-4ソプロピルー7-[4-(2-5+1)] マニル つかり フェニル つかり マンタン 酸メチル:
- 5 2-イソプロピルー 7- (4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル3.0gのDMF溶液に、氷冷下NaH0.6gを加えた。反応液を室温に戻し30分撹拌した。反応液に氷冷下チオフェン-2-イルメチルクロライド1.8gを加え、50℃に加温し、一夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、分液した。水層を酢酸エチルで抽出(×2)後、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2-イソプロピルー7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル]ヘプタン酸メチル3.4gを黄色あめ状残分として得た(収率85%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 15 0.95(6H, dd, J=1.7Hz, 6.8Hz), 1.33(5H, m), 1.55(5H, m), 1.87(1H, m), 2.12(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 3.66(3H, s), 5.19(2H, s), 6.90(2H, d, J=8.7Hz), 7.00(1H, dd, J=3.4Hz, 5.1Hz), 7.08(3H, m), 7.31(1H, dd, J=1.0Hz, 5.1Hz) 3) 2ーイソプロピルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸:
- 20 2-イソプロピルー7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル3.4gにTHF7ml、メタノール7mlと10NNaOH7mlを加え、加熱還流した。10時間後溶媒を留去し、KHSO₄溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2-イソプロピルー7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸2.0gを無色粉末として得た(収率60%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{s}$ ):

WO 02/083616 PCT/JP02/03557

0.95(6H, dd, J=1.7Hz, 6.8Hz), 1.33(5H, m), 1.55(5H, m), 1.87(1H, m), 2.12(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 5.19(2H, s), 6.90(2H, d, J=8.7Hz), 7.00(1H, dd, J=3.4Hz, 5.1Hz), 7.08(3H, m), 7.31(1H, dd, J=1.0Hz, 5.1Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

5 20. 03, 20. 41, 27. 54, 29. 07, 29. 15, 30. 33, 31. 34, 34. 83, 52. 44, 64. 90, 114. 49, 125. 75, 126. 33, 126. 39, 128. 92, 135. 07, 139. 17, 155. 96, 181. 75 (実施例 2 2)

2-プロピルー7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸

1) 2-プロピル-7-(4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル:

ジイソプロピルアミン7.0mlと1.6Mブチルリチウムーへキサン溶液25mlから氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、吉草酸1.8gとHMPA5.0mlのTHF溶液を滴下した。反応液を50℃に加温し、そのまま1時間撹拌した。反応液をドライアイスーメタノールで冷却下、よう化 5-(4ーメトキシフェニル)ペンタン4.5gのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に 反し、2時間撹拌した。反応液にKHSO4水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した (×2)。有機層を濃縮乾固した後、残分シリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2.8gの2-プロピルー7-(4-メトキシフェニル)へプタン酸が無色アメ状残分として得られた (収率68%)。

2ープロピルー7ー(4ーメトキシフェニル)へプタン酸2.8gを酢酸に溶かし、濃臭化水素酸を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分をメタノールに溶かし、TMSClを加え、加熱還流した。3時間後濃縮乾固し、残分に酢酸エチルを加え、飽和NaHCO3で洗浄した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層を合わせ濃縮乾固した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2.1gの2ープロピルー7ー(4ーヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルが無色アメ状残分として得られた(収率75%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC  $l_{s}$ ):

20

25

- 0.90(3H, t, J=7.3Hz), 1.26-1.70(12H, m), 2.36(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 3.67(3H, s), 6.74(2H, d, J=8.5Hz), 7.02(2H, d, 8.5Hz)
- 2) 2-プロピルー7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル:
- 5 2ープロピルー7ー(4ーヒドロキシフェニル)へプタン酸メチル2.1gのD MF溶液に、氷冷下NaHO.4gを加えた。反応液を室温に戻し30分撹拌した。 反応液に氷冷下チオフェンー2ーイルメチルクロライド1.4gを加え、50℃に 加温し、一夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、分液した。水層を酢酸エチルで抽出(×2)後、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2ープロピルー7ー[4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル]へプタン酸メチル2.1gを黄色あめ状残分として得た(収率74%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 15 0.89 (3H, t, J=7.2Hz), 1.20-1.60 (12H, m), 2.34 (1H, m), 2.53 (2H, t, J=7.5Hz), 3.66 (3H, s), 5.19 (2H, s), 6.89 (2H, d, J=8.5Hz), 7.00 (1H, dd, J=3.7Hz, 4.9Hz), 7.09 (3H, m), 7.31 (1H, d, J=4.9Hz)
- 3) 2ープロピルー 7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸: 2ープロピルー 7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル3.5gにTHF5m1、メタノール5m1と10NNaOH5m1を加え、加熱還流した。4時間後溶媒を留去し、KHSO₄溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2ープロピルー 7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸 2.2gを無色粉末として得た(収率65%)。
  - $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_{3}$ ):
  - 0.91(3H, t, J=7.2Hz), 1.25-1.63(12H, m), 2.36(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.5Hz),

15

20

25

5. 19 (2H, s), 6. 89 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 00 (1H, dd, J=3. 7Hz, 4. 9Hz), 7. 09 (3H, m), 7. 31 (1H, d, J=4. 9Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

13. 95, 20. 47, 27. 10, 29. 00, 31. 33, 31. 96, 34. 21, 34. 83, 45. 17, 64. 90, 144. 49, 125. 75, 126. 33, 126. 39, 128. 91, 135. 05, 139. 17, 155. 97, 182. 54 (実施例 2 3)

2-ヘキシル-7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル]ヘプタン酸

1) 2-ヘキシル-7-(4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル:

ジイソプロピルアミン7.0m1と1.6Mプチルリチウムーへキサン溶液25m1から氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、オクタン酸2.6gとHMPA5.0m1のTHF溶液を滴下した。反応液を50℃に加温し、そのまま1時間撹拌した。反応液をドライアイスーメタノールで冷却下、よう化5ー(4-メトキシフェニル)ペンタン5.0gのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、2時間撹拌した。反応液にKHSO₄水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した(×2)。有機層を濃縮乾固した後、残分シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2.8gの2-ヘキシル-7-(4-メトキシフェニル)ヘプタン酸が無色アメ状残分として得られた(収率53%)。

2-ヘキシルー7-(4-メトキシフェニル)へプタン酸2.8gを酢酸に溶かし、濃臭化水素酸を加え、加熱還流した。6時間後濃縮乾固し、残分をメタノールに溶かし、TMSC1を加え、加熱還流した。3時間後濃縮乾固し、残分に酢酸エチルを加え、飽和NaHCO。で洗浄した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層を合わせ濃縮乾固した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2.5gの2-ヘキシルー7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルが無色アメ状残分として得られた(収率89%)。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, δ p p m, CDC l<sub>3</sub>):
0.87(3H, t, J=7.3Hz), 1.22-1.32(12H, m), 1.46(2H, m), 1.16(4H, m), 2.33(1H,

- m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 3.67(3H, s), 6.74(2H, d, J=8.5Hz), 7.02(2H, d, 8.5Hz)
- 2) 2ーヘキシルー7ー [4-(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メ チル:
- 5 2-ヘキシル-7-(4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル2.5gのD MF溶液に、氷冷下NaHO.32gを加えた。反応液を室温に戻し30分撹拌した。反応液に氷冷下チオフェン-2-イルメチルクロライド1.0gを加え、50℃に加温し、一夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、分液した。水層を酢酸エチルで抽出(×2)後、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2-ヘキシル-7-[4-(2-チェニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸メチル2.0gを黄色あめ状残分として得た(収率62%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

- 15 0.87(3H, t, J=6.6Hz), 1.28(12H, m), 1.46(2H, m), 1.58(4H, m), 2.33(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 3.66(3H, s), 5.17(2H, s), 6.88(2H, d, J=8.5Hz), 6.98(1H, dd, J=3.5Hz, 5.1Hz), 7.07(3H, m), 7.29(1H, dd, J=0.8Hz, 5.1Hz)
- 3) 2ーヘキシルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸: 2ーヘキシルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル2.5 gにTHF5m1、メタノール5m1と10NNaOH5m1を加え、一夜加熱還流した。溶媒を留去し、KHSO4溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した(×2)。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2ーヘキシルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸1.2 gを無色粉末として得た(収率62%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

0.87(3H, t, J=6.6Hz), 1.28(12H, m), 1.46(2H, m), 1.58(4H, m), 2.33(1H, m),

2. 53 (2H, t, J=7.6Hz), 5. 17 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8.5Hz), 6. 98 (1H, dd, J=3.5Hz, 5. 1Hz), 7. 07 (3H, m), 7. 29 (1H, dd, J=0.8Hz, 5. 1Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

14. 03, 22. 53, 27. 12, 27. 22, 29. 01, 29. 12, 31. 34, 31. 55, 31. 96, 32. 08, 34. 84, 45. 42, 64. 89, 114. 49, 125. 74, 126. 33, 126. 49, 128. 83, 135. 04, 139. 17, 155. 97, 182. 57

(実施例24)

5

25

2-xチルー2-メチルー7-[4-(2-チェニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸

10 1) 2-エチル-7-(4-ヒドロキシフェニル) -2-メチルへプタン酸メチル: ジイソプロピルアミン7.0mlと1.6Mプチルリチウムーへキサン溶液28mlから氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その容液に、2-メチル酪酸2.0gとHMPA5.0mlのTHF溶液を滴下した。反応液を50℃に加温し、そのまま1時間撹拌した。反応液をドライアイスーメタノールで冷却下、よう化5-(4-メトキシフェニル)ペンタン5.0gのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、2時間撹拌した。反応液にKHSO4水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した(×2)。有機層を濃縮乾固した後、残分シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2.7gの2-エチルー7-(4-メトキシフェニル)-2-メチルへプタン酸が無色アメ状残分として得られた(収率59%)。

2-エチルー7-(4-メトキシフェニル)-2-メチルヘプタン酸2.7gを 酢酸に溶かし、濃臭化水素酸を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分を メタノールに溶かし、トリメチルシリルクロリド (TMSC1)を加え、加熱還流 した。12時間後濃縮乾固し、残分に酢酸エチルを加え、飽和NaHCO<sub>3</sub>で洗浄 した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層を合わせ濃縮乾固した。残分をシリカゲル カラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当フラクション を濃縮乾固すると、2.0gの2-エチルー7-(4-ヒドロキシフェニル)-2 ーメチルヘプタン酸メチルが無色アメ状残分として得られた(収率73%)。

10

25

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 0.86(3H, t, J=7.3Hz), 1.11(3H, s), 1.36-1.52(10H, m), 2.52(2H, t, J=7.5Hz), 3.68(3H, s), 6.73(2H, d, J=8.5Hz), 6.98(2H, d, J=8.5Hz)
- 2) 2-エチル-2-メチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル]へプタン酸:

2-xチルー7-(4-y)ドロキシフェニル)-2-yチルへプタン酸メチル2.0 gと $K_2$ CO $_3$ 3.0 gのDMF溶液に、チオフェン-2-yルメチルクロライド 1.0 gを加え、5.0 ℃に加温し、一夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、分液した。水層を酢酸エチルで抽出( $\times$ 2)後、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2-xチルー2-yチルー1-y 1-y 1-y

2ーエチルー2ーメチルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル2.3 gにTHF5ml、メタノール5mlと10NNaOH5mlを加え、加熱環流した。2日後溶媒を留去し、KHSO4溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで物末化して2ーエチルー2ーメチルー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸1.0 gを無色粉末として得た(収率45%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC 1<sub>3</sub>):

0.86(3H, t, J=7.3Hz), 1.11(3H, s), 1.36-1.52(10H, m), 2.52(2H, t, J=7.5Hz), 5.18(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.1Hz), 6.99(1H, t, J=3.9Hz), 7.08(3H, m), 7.31(1H, d, J=4.6Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

8. 86, 20. 44, 24. 26, 29. 59, 31. 39, 31. 62, 34. 89, 38. 51, 45. 97, 64. 93, 114. 51, 125. 76, 126. 35, 126. 42, 128. 95, 135. 13, 139. 21, 155. 99, 183. 25

(実施例25)

5

10

15

2-エチル-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メチル ヘプタン酸:

2-エチルー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メチルヘプタン酸メチル3.0gにTHF10ml、メタノール10mlと10NNaOH10mlを加え、加熱還流した。2日後溶媒を留去し、KHSO4溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2-エチルー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メチルヘプタン酸2.3gを無色粉末として得た(収率59%)。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz,  $\delta$ ppm, CDC1<sub>3</sub>):

0.86 (3H, t, J=7.3Hz), 1.11 (3H, s), 1.20-1.71 (10H, m), 2.53 (2H, t, J=7.7Hz), 4.99 (2H, s), 6.87 (2H, d, J=8.1Hz), 7.06 (4H, m), 7.39 (2H, dd, J=5.6Hz, 8.0Hz).

13 C-NMR (100MHz, δ p pm, CDCl<sub>3</sub>):

8. 85, 20. 41, 24. 25, 29. 58, 31. 40, 31. 61, 34. 87, 38. 50, 45. 99, 69. 19, 114. 32, 115. 00, 115. 22, 128. 91, 128. 96, 128. 99, 132. 63, 132. 66, 134. 93, 156. 27, 160. 79, 163. 23, 183. 90

(実施例26)

2, 2-ジクロロ-7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸

1) 2, 2-ジクロロ-7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸:

ジイソプロピルアミン10mlと1.6Mプチルリチウムーへキサン溶液37mlから氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、ドライアイスーメタノール温度下、ジクロロ酢酸3.2gとHMPA5.0mlのTHF溶液を滴下した。そのまま1時間撹拌し、よう化5-(4-メトキシフェニル)ペンタン7.0gのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、2時間撹拌した。反応液にKHSO $_4$ 水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した(×2)。有機層を濃縮乾固した後、残分シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、6.8gの2,2-ジクロロー7-(4-メトキシフェニル)へプタン酸が淡黄色アメ状残分として得られた(収率95%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 1. 40 (2H, m), 1. 64 (4H, m), 2. 42 (2H, t, J=8. 0Hz), 2. 56 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 78 (3H, s), 6. 82 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 08 (2H, d, 8. 5Hz)
- 2) 2, 2-ジクロロー7-(4ーヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル:
   2, 2-ジクロロー7-(4ーメトキシフェニル) ヘプタン酸2.8gを酢酸に溶かし、濃臭化水素酸を加え、加熱還流した。4時間後濃縮乾固し、残分をメタノールに溶かし、TMSC1を加え、加熱還流した。3時間後濃縮乾固し、残分に酢酸エチルを加え、飽和NaHCO。で洗浄した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層を合わせ濃縮乾固した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、6.2gの2,2一ジクロロー7-(4ーヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチルが無色アメ状残分として得られた(収率91%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 25 1.39(2H, m), 1.62(4H, m), 2.41(2H, t, J=8.0Hz), 2.55(2H, t, J=7.6Hz), 3.89(3H, s), 6.76(2H, d, J=8.5Hz), 7.03(2H, d, J=8.5Hz)
  - 3) 2, 2ージクロロー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン 酸メチル:

WO 02/083616

5

2, 2-iジクロロー7ー (4-iヒドロキシフェニル)へプタン酸メチル3. 1gと $K_2$ CO $_3$ 4. 5gのDMF溶液にチオフェンー2-iイルメチルクロライド1. 6gを加え、50 ℃に加温し、一夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、分液した。水層を酢酸エチルで抽出( $\times$ 2)後、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2, 2-iジクロロー7ー [4-(2-iチエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸メチル3. 1gを黄色あめ状残分として得た(収率7.5%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC1<sub>3</sub>):

- 1. 39 (2H, m), 1. 60 (4H, m), 2. 40 (2H, t, J=8. 0Hz), 2. 56 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 88 (3H, s), 5. 19 (2H, s), 6. 89 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 00 (1H, dd, J=3. 7Hz, 4. 9Hz), 7. 09 (3H, m), 7. 32 (1H, dd, J=0. 8Hz, 4. 9Hz)
  - 4) 2, 2-ジクロロー7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸:
- 2,2ージクロロー7ー[4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル]へプタン酸メチル3.1gにTHF5ml、メタノール5mlと3NNaOH5mlを加え室温撹拌した。2時間後溶媒を留去し、KHSO₄溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2,2ージクロロー7ー[4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル]へプタン酸2.1gを無色粉末として得た(収率70%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 1. 40 (2H, m), 1. 63 (4H, m), 2. 42 (2H, t, J=8. 0Hz), 2. 56 (2H, t, J=7. 5Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 3Hz), 6. 99 (1H, dd, J=3. 5Hz, 4. 9Hz), 7. 09 (3H, m), 7. 31 (1H, d, J=4. 9Hz)
  - $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):
  - 24. 81, 28. 20, 31. 06, 34. 65, 44. 71, 64. 97, 84. 07, 114. 64, 125. 81, 126. 41,

- 126.44, 128.94, 134.74, 138.99, 155.95, 169.91 (実施例27)
- 2, 2-ジクロロー7ー [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸
- 5 1) 2, 2ージクロロー7ー [4ー(4ーフルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘ プタン酸メチル:
  - 2, 2-ジクロロー7- (4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル2. 7 g と  $K_2$  C  $O_3$  2. 5 g の DMF 溶液に4-フルオロベンジルクロライド1. 5 g を加え、5 0  $^{\circ}$  に加温し、一夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、分液した。
- 10 水層を酢酸エチルで抽出 (×2)後、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2,2ージクロロー7ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチル2.9gを黄色あめ状残分として得た(収率79%)。
- - 2) 2, 2-ジクロロー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へ プタン酸:
- 2,2ージクロロー7ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチル2.9gにTHF5ml、メタノール5mlと3NNaOH5mlを加え室温撹拌した。2時間後溶媒を留去し、KHSO₄溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2,2ージクロロー7ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸1.5gを無色粉末として得た(収率53%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

1. 40 (2H, m); 1. 63 (4H, m), 2. 41 (2H, t, J=8. 0Hz), 2. 56 (2H, t, =7. 5Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 3Hz), 7. 07 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=5. 3Hz, 8. 3Hz).

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDC1_3$ ):

5 24. 84, 28. 24, 31. 12, 34. 67, 44. 77, 69. 26, 84. 07, 114. 42, 115. 04, 115. 25, 128. 95, 128. 98, 129. 03, 132. 53, 132. 57, 134. 55, 156. 32, 160. 82, 163. 25, 169. 28

(実施例28)

10

15

20

2, 2-ジクロロ-7-[3-フルオロ-4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸

1) 2, 2-ジクロロー7-(3-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン 酸メチル:

ジイソプロピルアミン9.0mlと1.6Mブチルリチウムーへキサン溶液33mlから氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、ドライアイスーメタノール温度下、ジクロロ酢酸3.2gとHMPA5.0mlのTHF溶液を滴下した。そのまま1時間撹拌し、よう化 5ー(3ーフルオロー4ーtープチルジメチルシリルオキシフェニル)ペンタン9.1gのTHF溶液を滴下した。反応液を室温に戻し、1時間撹拌した。反応液にKHSO4水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した(×2)。有機層を濃縮乾固した後、残分シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、8.9gの2,2ージクロロー7ー[3ーフルオロー4ー(tープチルジメチルシリルオキシ)フェニル]へプタン酸が淡黄色固体として得られた(収率95%)。

2ージクロロー7ー [3ーフルオロー4ー(tーブチルジメチルシリルオキシ)
25 フェニル] ヘプタン酸8.9gをメタノールに溶かし、TMSClを加え、加熱還流した。3時間後濃縮乾固し、残分に酢酸エチルを加え、飽和NaHCO。で洗浄した。水層を酢酸エチル抽出し、有機層を合わせ濃縮乾固した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当フラクション

を濃縮乾固すると、6.3 g の 2, 2 ー ジクロロー 7 ー (3 ー フルオロー 4 ー ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチルが黄色アメ状残分として得られた (収率 9 1 %)。  $^1$  H ー NMR (400MHz,  $\delta$  p p m, CDC 1  $_3$ ):

- 1. 39 (2H, m), 1. 62 (4H, m), 2. 40 (2H, d, J=8. 0Hz), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 89 (3H,
- 2) 2, 2-ジクロロ-7-[3-フルオロ-4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸メチル:
- 2, 2-iジクロロー7-(3-i)フルオロー4-iドロキシフェニル)へプタン酸メチル6. 3 g と  $K_2$  C  $O_3$  4. 0 0 g の D M F 溶液に 4-i フルオロベンジルクロライド3. 0 g を加え、5 0  $\mathbb C$  に加温し、一夜撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、分液した。水層を酢酸エチルで抽出( $\times$  2)後、有機層を合わせ無水硫酸ナトリウム乾燥の後、溶媒を留去した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、2, 2 -iジクロロー7-[3-i フルオロー4-(4-i) フェニル] つプタン酸メチル7. 0 g を黄色あめ状残分として得た(収率 8 3 %)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{s}$ ):

s), 6.81(1H, d, J=8.4Hz), 6.88(2H, m)

- 1. 40 (2H, m), 1. 63 (4H, m), 2. 40 (2H, t, J=8. 0Hz), 2. 55 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 88 (3H, s), 5. 06 (2H, s), 6. 82 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 89 (2H, m), 7. 06 (2H, t, J=8. 5Hz), 7. 41 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 5Hz)
- 20 3) 2, 2-ジクロロー7-[3-フルオロー4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸:

2,2ージクロロー7ー[3ーフルオロー4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチル7.0gにTHF10m1、メタノール10m1と3NNaOH10m1を加え室温撹拌した。2時間後溶媒を留去し、KHSO₄溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウム乾燥の後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルで粉末化して2,2ージクロロー7ー[3ーフルオロー4ー(4ー

15

20

フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸 5.0 g を無色粉末として得た (収率74%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

1. 40 (2H, m), 1. 63 (4H, m), 2. 42 (2H, t, J=8. 0Hz), 2. 55 (2H, t, J=7. 5Hz), 5. 06 (2H, s), 6. 82 (1H, d, J=8. 5Hz), 6. 89 (2H, m), 7. 06 (2H, t, J=8. 5Hz), 7. 41 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 5Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta$ ppm, CDCl<sub>3</sub>):

24. 99, 28. 36, 30. 97, 34. 81, 44. 88, 71. 13, 84. 07, 115. 26, 115. 47, 115. 98, 116. 05, 116. 23, 123. 66, 123, 69, 129. 20, 129. 28, 132. 33, 132. 35, 136. 22,

10 136. 27, 144. 14, 144. 25, 151. 42, 153. 86, 161. 10, 163. 55, 169. 66 (実施例 2 9)

2-エチルー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸ジイソプロピルアミン1.73gのTHF溶液50mlを-30℃に冷却し、ブチルリチウムのヘキサン溶液9.8mlを滴下し、20分間撹拌した。次いで-50℃に冷却し、ブタン酸723mgおよびHMPA1.47gのTHF溶液8mlを滴下した。反応液を室温に戻し、さらに30~40℃で30分間撹拌した後、-78℃に冷却し、1-ヨード5-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニルペンタン2.73gを滴下した。反応液を徐々に室温に戻し、さらに3時間間撹拌した後、氷冷下で、1N塩酸50mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン一酢酸エチル (5:1)で溶出する部分より2-エチルー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ヘプタン酸1.30gを白色固体として得た(収率53%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC 1<sub>3</sub>):

25 0.93(3H, t, J=7.2Hz), 1.24-1.41(4H, m), 1.41-1.71(6H, m), 2.24-2.32(1H, m), 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 4.99(2H, s), 6.87(2H, d, J=8.4), 7.02-7.14(4H, m), 7.39(2H, dd, J=8.0Hz, 5.2Hz)

<sup>18</sup>C-NMR (100MHz,  $\delta$  p p m, CDC  $l_3$ ):

11. 82, 25. 23, 27. 23, 29. 15, 31. 49, 31. 69, 34. 97, 47. 05, 69. 38, 114. 57, 115. 26, 115, 48, 129. 18, 129. 21, 129. 26, 132. 89, 132. 92, 135. 18, 156. 57, 161. 10, 163. 55, 182. 31

(実施例30)

20

25

- 5 2-エチル-7-[3-フルオロー4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]
  ヘプタン酸
  - 1) 7-[3-フルオロ-4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル

2ーフルオロアニソール7.0gとエチル ピメロイルクロリド11.0gを塩 化メチレン40mlに溶解し、氷冷下で無水塩化アルミニウム10.6gを15分間で加え、そのまま3時間攪拌した。反応液を氷に注ぎ、エーテル50mlを加えて分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残分にnーヘキサンを加え、攪拌しながら-50℃に冷却し、固化させ、沈殿を冷ヘキサンで洗浄し、7-(3-フルオロ-4-メトキシフェニル)-7
15 オキソヘプタン酸エチルエステル9.4gを白色固体として得た。

このエチルエステル9.4gをトリフルオロ酢酸40m1に溶解し、氷冷下でトリエチルシラン9.2gを滴下し、反応液を同温度で2時間攪拌した後、室温で16時間攪拌した。反応液を減圧下で濃縮し、油状残留物を酢酸30m1と47%臭化水素酸30m1を加え、3時間加熱還流した後、水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。この残留物をメタノール80m1に溶解し、濃硫酸0.1m1を加え、3時間加熱還流した。冷却後、減圧濃縮し、水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分より7-(3-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルエステル6.6g(82%)を淡黄色固体として得た。

このメチルエステル5.8gをDMF60mlに溶解し、4-フルオロベンジルクロリド3.96gおよび炭酸カリウム6.3gを加え、50℃で16時間攪拌した後、氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸

ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢酸エチル(10:1)で溶出する部分より7-[3-フルオロー4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ヘプタン酸メチルエステル7.6g(92%)を淡黄色油状物として得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz,  $\delta$ ppm, CDC1<sub>3</sub>):

10

15

20

25

1. 26-1. 40 (4H, m), 1. 51-1. 68 (4H, m), 2. 29 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 52 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 66 (3H, s), 5. 06 (2H, s), 6. 80-6. 93 (3H, m), 7. 05 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 40 (2H, dd, J=8. 0Hz, 5. 2Hz).

2)2ーエチルー7ー[3ーフルオロー4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸

ジイソプロピルアミン 1.96gのTHF溶液 50mlを−30℃に冷却し、ブ チルリチウムのヘキサン溶液11.8mlを滴下し、20分間撹拌した。次いでー 78℃に冷却し、1)で製造した7-[3-フルオロ-4-(4-フルオロベンジ ルオキシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステル 5.0 g およびHMPA 2.48 g のTHF溶液8mlを滴下した。反応液を同温度で1時間撹拌した後、ヨウ化エチ ル2.37gを滴下した。反応液をそのまま30分間撹拌した後、徐々に0℃に昇 温し、1時間間撹拌した後、氷冷下で、1 N塩酸50mlを加え、酢酸エチル抽出 した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒 を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢酸エ チル(10:1)で溶出する部分より2ーエチルー7-[3-フルオロー4-(4 -フルオロベンジルオキシ)フェニル]ヘプタン酸メチルエステル4.3g(80%) を淡黄色油状物として得た。次いでTHF30mlとMeOH30mlに溶解し、 4NNaOH5mlを加え、60℃で4時間撹拌した後、3N塩酸10mlを加え、 酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、 減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CH Cl<sub>3</sub>-MeOH(0.5%)で溶出する部分より2-エチル-7-[3-フルオロ -4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸3.3g(79%)を 淡黄色固体として得た。

- ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC1<sub>3</sub>):
- 0.93(3H, t, J=7.2Hz), 1.25-1.40(4H, m), 1.42-1.80(6H, m), 2.24-2.32(1H, m),
- 2.51(2H, t, J=7.6Hz), 5.05(2H, s), 6.80-6.92(3H, m), 7.05(2H, t, J=8.8Hz),
- 7. 40 (2H, dd, J=8. 0Hz, 5. 2Hz).
- 5  ${}^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):
  - 11. 80, 25. 23, 27. 18, 29. 05, 31. 63, 34. 90, 47. 03, 71. 05, 115. 28, 115. 49, 115. 91,
  - 116. 07, 116. 24, 123. 68, 123. 72, 129. 24, 129. 32, 132. 45, 132. 48, 136. 67,
  - 136. 73, 144. 13, 144. 24, 151. 47, 153. 91, 161. 18, 163. 63, 182. 41.

# (実施例31)

- 2 ープロピルー 7 ー [4 ー (4 ー フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸 実施例 2 2 と同様にして、2 ープロピルー 7 ー (4 ー ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチルエステル 1.6 g より、標記化合物 1.5 2 g を得た (収率 8 2 %)。
  <sup>1</sup> H NMR (400MHz, δ p p m, CDC l<sub>s</sub>) :
  - 0.91(3H, t, J=7.2Hz), 1.24-1.53(8H, m), 1.53-1.70(4H, m), 2.32-2.38(1H, m),
- 15 2.53(2H, t, J=7.6Hz), 4.99(2H, s), 6.87(2H, d, J=8.4Hz), 7.03-7.14(4H, m), 7.39(2H, dd, J=8.0Hz, 5.2Hz)
  - $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):
  - 14. 06, 20. 61, 27. 25, 29. 15, 31. 50, 32. 12, 34. 38, 34. 97, 45. 19, 69. 39, 114. 57, 115. 27, 115, 48, 129. 19, 129. 21, 129. 27, 132. 89, 132. 92, 135. 18, 156. 57,
- 20 161. 10, 163. 55, 181. 82

#### (実施例32)

- 2-メトキシ-7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸
- 1) 2-ヒドロキシー7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸 メチルエステル:
- 25 2ーヒドロキシー7ー(4ーヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルエステル1. 4gをDMF20mlに溶解し、2ークロロメチルチオフェン 1.47gおよび炭酸カリウム1.7gを加え、40℃で16時間撹拌した後、氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下

15

20

25

で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー 酢酸エチル(5:1)で溶出する部分より2ーヒドロキシー7ー [4-(2ーチエ ニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル1.4 gを淡黄色油状物とし て得た(収率72%)。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, δ p p m, CDC 1<sub>8</sub>):

1. 23-1. 52 (4H, m), 1. 52-1. 68 (3H, m), 1. 72-1. 84 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 78 (3H, s), 4. 18 (1H, dd, J=7. 2Hz, 4. 0Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 00 (1H, dd, J=5. 2Hz, 4. 0Hz), 7. 05-7. 16 (3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=5. 2Hz, 1. 2Hz).

2) 2-メトキシ-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸:

水素化ナトリウム (Na H) 0.132gをTHF15m1とDMF10m1に 懸濁させ、窒素雰囲気下室温で、2ーヒドロキシー7ー[4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル1.0gを加え、30分間撹拌した。 ついでヨードメタン1.4gを加え、40℃で6時間撹拌した後、米冷下で、1N塩酸20m1を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をTHF20m1とMeOH10m1に溶解し、4NNaOH4m1を加え、室温で1時間撹拌した後、3N塩酸10m1を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CHC1<sub>8</sub>ーMeOH(0.7%)で溶出する部分より標記化合物0.71gを淡黄色油状物として得た(収率68%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

1. 31-1. 40 (2H, m), 1. 40-1. 50 (2H, m), 1. 55-1. 65 (2H, m), 1. 71-1. 97 (2H, m), 2. 54 (2H, t, J=7.6Hz), 3. 43 (3H, s), 3. 79 (1H, dd, J=6.8Hz, 5. 2Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 89 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 00 (1H, dd, J=5. 2Hz, 4. 0Hz), 7. 05-7. 16 (3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=5. 2Hz, 1. 2Hz)

(実施例33)

2-エトキシ-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸 実施例32と同様にして、2-ヒドロキシ-7-(4-ヒドロキシフェニル) へ プタン酸メチルエステル1.3 gより、標記化合物 0.9 7 gを得た (収率 5 2%)。  $^1H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  p p m, CDC  $l_s$ ):

1. 25 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 29-1. 52 (4H, m), 1. 52-1. 68 (2H, m), 1. 71-1. 96 (2H, m), 2. 54 (2H, t, J=7.6Hz), 3. 48-3. 56 (1H, m), 3. 59-3. 70 (1H, m), 3. 88 (1H, dd, J=6. 4Hz, 5. 2Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 89 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 00 (1H, dd, J=5. 2Hz, 4. 0Hz), 7. 05-7. 16 (3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=5. 2Hz, 1. 2Hz)

(実施例34)

5

2-メチル-2-メトキシ-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプ タン酸

ジイソプロピルアミン 2.6gのTHF溶液 50mlを-30℃に冷却し、ブチ 10 ルリチウムのヘキサン溶液16mlを滴下し、20分間撹拌した。次いで-50℃ に冷却し、2ーメチルー7ー[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル) ヘプタン 酸2.8gおよびHMPA1.5gのTHF溶液5mlを滴下した。反応液を室温に 戻し、さらに40℃に1時間撹拌した後、室温冷却し、酸素ガスを20分間通導し た。反応液に氷冷下で、3N塩酸30mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を 15 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分 をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CHC1。-MeOH(1.5%) で溶出する部分より2-ヒドロキシー2-メチルー7-[4-(2-チエニルメト キシ)フェニル) ヘプタン酸 0.70g を淡黄色油状物として得た。次いでDMF 10m1に溶解し、ヨードメタン1.1gおよび炭酸セシウム0.98gを加え、3 20 0℃で16時間撹拌した後、氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(5:1)で溶出す る部分より、2-ヒドロキシ-2-メチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル) ヘプタン酸メチルエステルを得た。このメチルエステル 0.52 g より、 25 実施例32の2)と同様にして、標記化合物0.26g(12%全収率)を得た。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

1. 16-1. 47 (4H, m), 1. 42 (3H, s), 1. 51-1. 64 (2H, m), 1. 66-1. 85 (2H, m), 2. 53 (2H,

t, J=7.6Hz), 3.31(3H, s), 5.19(2H, s), 6.89(2H, d, J=8.4Hz), 7.00(1H, dd, J=5.2Hz, 4.0Hz), 7.05-7.16(3H, m), 7.31(1H, dd, J=5.2Hz, 1.2Hz)

<sup>13</sup>C-NMR (100MHz, δppm, CDCl<sub>3</sub>):

20. 95, 23. 29, 29. 12, 31. 40, 34. 89, 36. 40, 51. 04, 65. 04, 65. 08, 80. 26, 114. 75, 125. 99, 126. 59, 126, 64, 129. 17, 135. 18, 139. 42, 156. 28, 177. 04
(実施例 3 5)

2-プロモー7- [4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸 実施例103)で得られた2-ヒドロキシ-7-[4-(2-チェニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステル3.0gをTHF40mlに溶解し、窒素雰 10 囲気下、トリエチルアミン1.0gを加え、氷冷下でメタンスルホニルクロリド1. 0gを滴下し、1時間撹拌した。反応液に5%クエン酸を加え、酢酸エチル抽出し た。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を 留去し、残分をアセトン15mlと2ープタノン50mlに溶解し、臭化リチウム 1.1 gを加え、2時間加熱還流させた。反応液に氷水を加え、酢酸エチル抽出し 15 た。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を 留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢酸エチ ル (10:1) で溶出する部分より、2-ブロモー7- [4-(2-チエニルメト キシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステルを油状物として得た。ついでTHF3 0mlとMeOH10mlに溶解し、氷冷下で1NNaOH16mlを加え、30 20 分間撹拌した後、1N塩酸20mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食 塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリ カゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CHC1。-MeOH(0.5%)で溶出 する部分より標記化合物 2.46gを白色固体として得た(収率72%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

25 1. 29-1. 68 (6H, m), 1. 94-2. 15 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 23 (1H, t, J=7. 6Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 00 (1H, dd, J=5. 2Hz, 4. 0Hz), 7. 05-7. 16 (3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=5. 2Hz, 1. 2Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

27. 06, 28. 34, 31. 26, 34. 59, 34. 83, 45. 32, 65. 10, 114. 82, 126. 05, 126. 65, 126. 68, 129. 19, 135. 02, 139. 40, 156. 34, 175. 17

(実施例36)

率46%)。

25

ン酸

5

2ークロロー7ー [4ー (5ークロロー2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタ

実施例32の1)と同様にして得られた2-ヒドロキシー7-[4-(5-クロ ロ-2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステル 1.6 gをTH F30mlに溶解し、窒素雰囲気下、トリエチルアミン0.52gを加え、氷冷下 でメタンスルホニルクロリド0.51gを滴下し、1時間撹拌した。反応液に5% クエン酸を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナ 10 トリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をDMF20mlに溶解し、塩化 リチウム0.36gを加え、50℃で3時間撹拌した。反応液に氷水を加え、酢酸 エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減 圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサ ンー酢酸エチル (20:1) で溶出する部分より、2ークロロー7ー [4-(5-15 クロロー2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸メチルエステルを油状物と して得た。ついでTHF10mlとMeOH5mlに溶解し、氷冷下で1NNaO H3mlを加え、30分間撹拌した後、1N塩酸20mlを加え、酢酸エチル抽出 した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒 を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CHCl<sub>3</sub>-Me 20 OH(0.5%)で溶出する部分より標記化合物0.75gを白色固体として得た(収

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>s</sub>) :

1. 29-1. 41 (2H, m), 1. 41-1. 67 (4H, m), 1. 87-2. 10 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 30 (1H, dd, J=8. 4Hz, 5. 6Hz), 5. 08 (2H, s), 6. 79 (2H, d, J=3. 6Hz), 6. 84-6. 91 (2H, m), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz)

<sup>13</sup>C-NMR (100MHz, δ p pm, CDC l<sub>3</sub>): 25.77, 28.36, 31.27, 34.72, 34.84, 57.08, 65.27, 114.82, 125.63, 125.88, 129. 25, 130, 51, 135. 31, 138. 30, 156. 06, 174. 11 (実施例 3 7)

2-クロロ-7-[3-フルオロ-4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸

5 1)2-ヒドロキシー7-(3-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルエステル:

実施例4と同様にして2-フルオロアニソール15gより、2-ヒドロキシ-7-(3-フルオロ-4-ヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチルエステル10.9gを白色固体として得た(収率34%)。

10 2)2-クロロー7-[3-フルオロー4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸:

実施例32の1)と同様にして上記1)より2-ヒドロキシー7-[3-フルオロー4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチルエステルを得、このメチルエステル6.1gより、実施例36と同様にして、標記化合物4.

15 0gを白色固体として得た(収率65%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>) :

1. 24-1. 68 (6H, m), 1. 89-2. 10 (2H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 6Hz), 4. 31 (1H, dd, J=8. 0Hz, 6. 0Hz), 5. 06 (2H, s), 6. 80-6. 92 (2H, m), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 41 (2H, dd, J=8. 0Hz, 5. 2Hz)

- 20 <sup>13</sup>C-NMR (100MHz, δ p p m, CDC l<sub>3</sub>):
  25.64, 28.21, 30.87, 34.57, 34.71, 56.87, 71.00, 115.22, 115.44, 115,91,
  116.00, 116.18, 123.62, 123.65, 129.17, 129.25, 132.34, 132.37, 136.27,
  136.32, 144.15, 144.26, 151.44, 153.88, 161.13, 163.57, 174.80
  (実施例38)
- 25 2-シアノ-2-メチル-7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸:

水素化ナトリウム 0.205gをDMF10mlに懸濁させ、窒素雰囲気下氷冷で、2-シアノプロピオン酸エチルエステル 0.8gを加え、室温で30分間撹拌

10

15

した。ついで1-ヨード5-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニルペンタン(実施例29と同様にして得られる) 1.7gを滴下した。反応液を室温に戻し、さらに1時間撹拌した後、氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢酸エチル (10:1) で溶出する部分より、2-シアノ-2-メチルー7-[4-(2-チエニルメトキシ) フェニル]ヘプタン酸エチルエステルを得た。このエチルエステルをTHF15mlとMeOH15mlに溶解し、氷冷下で1NNaOH13mlを加えた後、1時間撹拌した。反応液に1N塩酸20mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CHCl3-MeOH (0.5%) で溶出する部分より標記化合物1.1gを白色固体として得た(収率70%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>a</sub>) :

1. 23-1. 53 (4H, m), 1. 53-1. 70 (2H, m), 1. 63 (3H, s), 1. 70-1. 94 (1H, m), 1. 97-2. 04 (1H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 00 (1H, dd, J=5. 2Hz, 4. 0Hz), 7. 05-7. 16 (3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=5. 2Hz, 1. 2Hz).

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

23. 30, 25. 27, 28. 64, 31. 13, 34. 78, 37. 93, 44. 20, 65. 10, 114. 82, 119. 26, 126. 03, 126. 65, 129. 17, 134. 90, 139. 33, 156. 29, 174. 44

20 (実施例39)

2-シアノ-7-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸:

水素化ナトリウム 0.121gをDMF8mlに懸濁させ、窒素雰囲気下氷冷で、 2-シアノ酢酸メチルエステル 0.6gを加え、室温で30分間撹拌した。ついで 1-ヨード5-[4-(2-チエニルメトキシ)フェニルペンタン(実施例29と 同様にして得られる)0.78gを氷冷で加えた。反応液を室温に戻し、さらに1 時間撹拌した後、氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(10:1)で溶出する部分より、

2ーシアノー7ー[4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステルを得た。このメチルエステルをTHF10mlとMeOH10mlに溶解し、氷冷下で1NNaOH6mlを加えた後、1時間撹拌した。反応液に1N塩酸10mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CHCl₃ーMeOH(0.5%)で溶出する部分より標記化合物0.35gを白色固体として得た(収率51%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>) :

1.30-1.44(2H, m), 1.58-1.68(4H, m), 1.89-2.01(2H, m), 2.56(2H, t, J=7.6Hz),

3. 54(1H, t, J=6.8Hz), 5. 19(2H, s), 6. 90(2H, d, J=8.4Hz), 7. 00(1H, dd, J=5.2Hz, 4. 0Hz), 7. 05-7. 16(3H, m), 7. 31(1H, dd, J=5.2Hz, 1. 2Hz).

 $^{13}$ C-NMR (100MHz,  $\delta$ ppm, CDC  $l_3$ ):

26. 56, 28. 16, 29. 64, 31. 01, 34. 69, 37. 47, 65. 05, 114. 78, 115. 78, 125. 99, 126. 61, 129. 11, 134. 79, 139. 26, 156. 25, 170. 78

15 (実施例40)

2-アミノカルボニル-7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] へ プタン酸

- 1) 2 ーカルボキシー 7 ー [4 ー (4 ー フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプ タン酸エチルエステル:
- 20 水素化ナトリウム1.09gをDMF30mlに懸濁させ、窒素雰囲気下氷冷で、マロン酸ジエチルエステル3.26gを加え、室温30分間撹拌した。ついで1-ヨード5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニルペンタン6.0gのDMF溶液10mlを-10℃で加えた。反応液を室温に戻し、さらに1時間撹拌した後、氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CHC1₃で溶出する部分より、2-エトキシカルボニル-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル10.3gを油状物として得た。このジエチルエステルをTHF20mlとエタノール3

10

15

20

25

 $0\,\mathrm{m}\,1$  に溶解し、氷冷下で  $0.5\,\mathrm{NN}\,\mathrm{a}\,\mathrm{OH}\,5\,7\,\mathrm{m}\,1$  を滴下した後、室温で  $1\,\mathrm{Hill}$  撹拌した。反応液に  $1\,\mathrm{N}$  塩酸  $3\,0\,\mathrm{m}\,1$  を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、CHC  $1_s$   $-\mathrm{Me}\,\mathrm{OH}\,(1\,\%)$  で溶出する部分より  $2\,-$  カルボキシー  $7\, [4\, (4\,-$  フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸エチルエステル  $3.5\,6\,\mathrm{g}\,\mathrm{e}$  無色油状物として得た(収率  $5\,5\,\%$ )。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

1. 28 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 20-1. 44 (4H, m), 1. 51-1. 74 (2H, m), 1. 84-2. 00 (2H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 36 (1H, t, J=7. 6Hz), 4. 22 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 02-7. 14 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=8. 0Hz, 5. 2Hz) 2) 2-アミノカルボニルー 7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸:

1)で得られた2-カルボキシー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル1.0gを塩化メチレン5mlに溶解し、塩化チオニル0.4gとDMF1滴を加え、1時間加熱還流した。反応液を減圧下で濃縮乾固し、残分をTHF5mlに溶解し、氷冷下で濃アンモニア水0.5mlを加え、20分間撹拌した。反応液に氷水を加え、酢酸エチル抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下で溶媒を留去し、残分にヘキサンー酢酸エチル(30:1)を加え、析出結晶を同溶媒で洗浄して、2-アミノカルボニルー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル0.59gを得た(収率59%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

1. 28 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 13-1. 44 (4H, m), 1. 50-1. 75 (2H, m), 1. 84-2. 00 (2H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 21 (1H, t, J=7. 6Hz), 4. 20 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 99 (2H, s), 5. 51 (1H, brs), 6. 58 (1H, brs), 6. 87 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 02-7. 14 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=8. 0Hz, 5. 2Hz)

上記のエチルエステル0.59gをTHF5mlとMeOH5mlに溶解し、氷 冷下で2NNaOH1.5mlを加え、室温で1時間撹拌した後、1N塩酸4ml を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残分をエーテルーへキサン(1:1)で洗浄し、標記化合物 0.5 1 g を白色固体として得た(収率 93%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  p p m, CD<sub>3</sub>OD):

5 1.36(4H, brs), 1.52-1.66(2H, m), 1.73-1.93(2H, m), 2.54(2H, t, J=7.2Hz), 3.23(1H, t, J=7.2Hz), 5.01(2H, s), 6.87(2H, d, J=8.4Hz), 7.02-7.14(4H, m), 7.44(2H, dd, J=8.8Hz, 5.6Hz)

# (実施例41)

15

20

2 ークロロメチルー 7 ー [4 ー (4 ー フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプ 10 タン酸

水素化リチウムアルミニウム 0.132gを無水エーテル15mlに懸濁させ、 氷冷下で、実施例 40の1)で得られた2-エトキシカルボニルー7-[4-(4 ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル 2.7gのTH F溶液を氷冷下で滴下し、その後室温で1時間撹拌した。反応液に氷冷下5%硫酸 水素カリウムを加え、ついで無水硫酸ナトリウム(10g)を加え、ろ過した。ろ 液に2N塩酸 40mlを加え、分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナ トリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残分を塩化メチレン60mlに溶解 し、氷冷下でトリフェニルホスフィン1.67gと四塩化炭素 1.5gを加え、室温 で40時間撹拌した。反応液に氷水を加え、エーテル抽出した。有機層を飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン一酢酸エチル(4:1)で溶出す る部分より、2-クロロメチルー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェ ニル]] -1-ヘプタノール1.02gを白色固体として得た(収率 45%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  p p m, CDC  $l_{s}$ ):

25 1. 24-1. 45 (6H, m), 1. 50-1. 65 (2H, m), 1. 82-1. 92 (1H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 58-3. 62 (4H, m), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 03-7. 14 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=8. 0Hz, 5. 2Hz)

次いでこの2-クロロメチルー7-「4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェ

20

25

ニル] -1-ヘプタノール1.0gをアセトン50mlに溶解し、Jones試薬を氷冷下で滴下し、10分間撹拌した。反応液にイソプロピルアルコール添加し、水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、 $CHCl_3-MeOH(1\%)$ で溶出する部分より標記化合物0.82gを白色固体として得た(収率79%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 1. 24-1. 45 (4H, m), 1. 53-1. 80 (4H, m), 2. 54 (2H, t, J=7.6Hz), 2. 73-2. 80 (1H, m),
- 3.63(1H, dd, J=10.8Hz, 5.2Hz), 3.72(1H, dd, J=10.8Hz, 7.6Hz), 4.99(2H, s),
- 10 6.87 (2H, d, J=8.8Hz), 7.03-7.14 (4H, m), 7.39 (2H, dd, J=8.0Hz, 5.2Hz)

 $^{13}$ C-NMR (100MHz,  $\delta$ ppm, CDC  $l_3$ ):

26. 56, 28. 83, 29. 63, 31. 25, 34. 81, 43. 92, 47. 72, 69. 31, 114. 53, 115. 19, 115, 40, 129. 10, 129. 13, 129. 18, 132. 82, 134. 88, 156. 54, 161. 03, 163. 47, 178. 04 (実施例 4 2)

15 2ープロピルアミノー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸1) 2ープロピルアミノー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸エチルエステル:

カリウム t ープトキシド 1. 4 6 gをDMF 3 0 m 1 とトルエン1 5 m 1 に溶解し、Nー (ジフェニルメチレン) グリシンエチルエステル 2. 6 7 gのDMF溶液を水冷下で滴下し、室温で1時間撹拌した。次いで氷冷下で1ーヨード5ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニルペンタン (実施例 2 9 と同様にして得られる) 3.9 gを滴下した後、さらに1時間撹拌した。反応液に氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン一酢酸エチル (5:1) で溶出する部分より、2ー [Nー(ジフェニルメチレン) アミノ] ー 7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタン酸エチルエステル 2.7 g(51%)を得た。このエチルエステル 1.5 gをTHF 40 m 1 に溶解し、塩酸ヒドロキシルアミン1.7 gと無水炭酸ナトリウム 2.3 gを加え、2時間撹拌

20

した。反応液に氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残分をアセトニトリル20mlに溶解し、トリエチルアミン0.85gとヨードプロパン1.07gを加え、80℃で1時間撹拌した後、氷水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢酸エチル(1:2)で溶出する部分より、2ープロピルアミノー7ー [4ー(2ーチエニルメトキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル0.42g(36%)を淡黄色油状物として得た1H-NMR(400MHz, δppm, CDC1。):

- 0. 90 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 27 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 24-1. 70 (8H, m), 2. 39-2. 48 (1H, m), 2. 48-2. 60 (3H, m), 3. 19 (1H, t, J=6. 8Hz), 4. 18 (2H, q, J=7. 2Hz), 5. 19 (2H, s), 6. 90 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 00 (1H, dd, J=5. 2Hz, 4. 0Hz), 7. 05-7. 16 (3H, m), 7. 31 (1H, dd, J=5. 2Hz, 1. 2Hz)
- 2) 2 ープロピルアミノー 7 ー [4 ー (2 ーチエニルメトキシ) フェニル] ヘプタ15 ン酸:

上記1)のエチルエステル0.85gをTHF10mlとMeOH10mlに溶解し、2NNaOH4mlを加え、50 $\mathbb{C}$ で1時間撹拌した後、水10mlを加え、水冷下で2N塩酸4mlを滴下し、酢酸エチルーエーテル(1:1)で抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をエーテルで洗浄し、標記化合物0.81g(36%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, δ p p m, 0.5%NaOD/D<sub>2</sub>O) :
0.80(3H, t, J=7.2Hz), 1.20(2H, brs), 1.30-1.58(6H, m), 2.20-2.45(4H, m),
2.98(1H, brs), 4.59(2H, s), 6.45-6.66(4H, m), 6.72-6.88(3H, m)
(実施例43)

25 2-ヒドロキシメチル-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へ プタン酸:

実施例4001)で得られた2-カルボキシ-7-[4-(4-フルオロベンジ・ルオキシ)フェニル] ヘプタン酸エチルエステル3.0gTHF50ml に溶解し、

10

窒素雰囲気下、Nーメチルモルホリン0.79gを加え、-20℃クロロ炭酸エチル0.85gを滴下し、そのまま20分間撹拌後、ろ過した。このろ液を水に溶かした水素化ホウ素ナトリウム0.9gの溶液に氷冷下で滴下し、4時間撹拌した。反応液に2N塩酸50mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィに付し、CHCl₃-MeOH(1%)で溶出する部分より2-ヒドロキシメチル-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル1.6gを無色油状物として得た。このエチルエステルをTHF10mlとMeOH10mlに溶解し、1NNaOH8mlを加えて40℃で1時間撹拌した。反応液に1N塩酸10mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィに付し、CHCl₃-MeOH(2%)で溶出する部分より標記化合物1.12gを白色固体として得た(収率42%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

1. 25-1. 45 (4H, m), 1. 49-1. 77 (4H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 55-2. 65 (1H, m), 3. 77 (2H, d, J=6. 0Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 03-7. 14 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=8. 0Hz, 5. 2Hz).

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDC1_3$ ):

27. 08, 28. 21, 29. 09, 31. 41, 34. 94, 47. 23, 62. 89, 69. 39, 114. 59, 115. 27, 115, 48, 129. 19, 129. 21, 129. 27, 132. 86, 132. 89, 135. 05, 156. 60, 161. 11, 163. 55, 179. 81

(実施例44)

7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メトキシメチルヘプタン酸

25 水素化リチウムアルミニウム 0.29gを無水エーテル40ml に懸濁させ、氷冷下で、実施例40の1)で得られた2-エトキシカルボニルー7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル2.4gのTHF溶液を氷冷下で滴下し、その後室温で1時間撹拌した。反応液に氷冷下5%硫酸水素

カリウムを加え、ついで無水硫酸ナトリウム(10g)を加え、ろ過した。ろ液に 2 N塩酸40ml と酢酸エチルを加え、分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残分をDMF30mlとT HF10mlに溶解し、NaH0.345gを加え窒素雰囲気下室温で、30分間 撹拌した。ついで−20℃に冷却し、ヨードメタン1.1gを加え、氷冷下で2時 5 . 間撹拌した後、1 N塩酸20ml と水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (1%) で 溶出する部分より 7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-メ 10 トキシメチルー1ーヘプタノール1.1g(収率55%)を微黄色油状物として得た。 次いでこの7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-メトキシ メチルー1ーヘプタノール1.0gをアセトン50mlに溶解し、Jones試薬3 m1を氷冷下で滴下し、10分間撹拌した。反応液にイソプロピルアルコール添加 し、水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナト 15 リウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィーに付し、クロロホルムーメタノール (1%) で溶出する部分より 7ー [4ー (4 ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メトキシメチルヘプタン酸0.82 g(収率79%)を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>8</sub>):

20 1. 26-1. 43 (4H, m), 1. 45-1. 72 (4H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 63-2. 69 (1H, m), 3. 35 (3H, s), 3. 47 (1H, dd, J=5. 2, 9. 2Hz), 3. 57 (1H, t, J=9. 2Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 8), 7. 03-7. 14 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=8. 0, 5. 2Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

26. 98, 28. 45, 29. 00, 31. 34, 34. 85, 45. 62, 58. 96, 69. 29, 72. 95, 114. 48, 115. 19, 115, 4 0, 129. 13, 129. 19, 132. 78, 132. 82, 135. 00, 156. 49, 161. 01, 163. 46, 179. 09 (実施例 4 5)

7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヒドロキシイミノへ プタン酸 1) 7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-オキソヘプタン 酸メチルエステル

実施例4の1)で得られた7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] -2-ヒドロキシヘプタン酸メチルエステル1.65gを塩化メチレン40mlに溶解し、PCC1.28gとモレキュラシープス4A2gを加え、室温で6時間撹拌した。反応液にエーテル100mlを加えて撹拌、静置し、有機層を減圧下で濃縮した。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢酸エチル (10:1)で溶出する部分より7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] -2-オキソヘプタン酸メチルエステル0.64g (収率39%)を微黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>8</sub>):

5

10

15

20

25

- 1. 30-1. 40 (2H, m), 1. 50-1. 70 (4H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 83 (2H, t, J=7. 2Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8), 7. 04-7. 12 (4H, m), 7. 39 (2H, dd, J=8. 0, 5. 2Hz)
- 2) 7 [4 (4 フルオロベンジルオキシ) フェニル] 2 ヒドロキシイミ ノヘプタン酸

上記1)で得られたメチルエステル0.64gをTHF30mlに溶解し、塩酸ヒドロキシルアミン0.2gとピリジン0.8mlを加え、封管し、70℃で4時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を5%クエン酸水溶液、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分にヘキサンを加え、固化させ、沈殿をヘキサンで洗浄し、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシイミノヘプタン酸メチルエステルを白色固体として得た。このメチルエステル0.53gをTHF20mlとイソプロパノール20mlに溶解し、1NNaOH3mlを加え、30℃で3時間撹拌した。1N塩酸5mlと水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分にヘキサンを加え、固化させ、ヘキサンで洗浄し、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシイミノヘプタン酸0.44g(収率68%)を白色固体として得た。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  p p m, CD<sub>3</sub>OD):

- 1. 30-1. 39.(2H, m), 1. 48-1. 64(4H, m), 2. 50-2. 59(4H, m), 5. 01(2H, s),
- 6. 88 (2H, d, J=8. 8), 7. 04-7. 12 (4H, m), 7. 40-7. 47 (2H, m)
- <sup>13</sup>C-NMR (100MHz,  $\delta$  p p m, CD<sub>3</sub>OD):
- 5 25. 15, 26. 76, 30. 12, 32. 50, 35. 78, 70. 30, 115. 68, 115. 90, 116. 13, 130. 18, 130. 41, 13 0. 50, 153. 75, 158. 02, 162. 42, 164. 85, 166. 96

(実施例46)

2-エチル-7- [4-(3,5-ジフルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸

実施例19の2)で得られた2-エチルー7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチルエステル1.6gをDMF20mlに溶解し、炭酸カリウム1.67gと3,5-ジフルオロベンジルプロミド1.5gを加え、50℃で4時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をTHF8mlとメタノール8mlに溶解し、4NNaOH4mlを加え、3時間加熱還流した後、1N塩酸20mlを加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン-酢酸エチル(10:1)で溶出する部分より2-エチルー7-[4-(3,5-ジフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸1.18g(収率52%)を白色固体として得た。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta \cdot p p m$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 24-1. 43 (4H, m), 1. 43-1. 72 (6H, m), 2. 24-2. 32 (1H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 5. 01 (2H, s), 6. 70-6. 88 (1H, m), 6. 85 (2H, d, J=8. 8), 6. 95 (2H, d, J=6. 1), 7. 08 (2H, d, J=8. 8)
- 25 13 C-NMR (100MHz, δ p p m, CDC 1 s):
  11. 74, 25. 16, 27. 16, 29. 06, 31. 39, 31. 62, 34. 88, 46. 87, 68. 64, 102. 71, 102. 96, 103. 2
  1, 109. 48, 109. 55, 109. 66, 109. 73, 114. 46, 129. 22, 135. 46, 141. 16, 141. 25, 141. 34, 1
  56. 08, 161. 64, 161. 76, 164. 11, 164. 24, 181. 50

(実施例47)

2-xチルー $7-{4-[2-(4-プロピルフェニル) エトキシ] フェニル} へ プタン酸$ 

1) 4-プロピルフェニル酢酸エチルエステル

プロピルベンゼン3.0gとクロログリオキシル酸エチル3.8gを塩化メチレ 5 ン40ml に溶解し、氷冷下で無水塩化アルミニウム5.0gを5分間で加え、その まま1・時間撹拌し、さらに室温で1時間撹拌した。反応液を氷に注ぎ、エーテル5 Oml を加えて分配し、有機層を水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧 下で溶媒を留去した。残分をメタノール30mlに溶解し、氷冷下で水素化ホウ素 ナトリウム0.96gを徐々に加え、そのまま30分間撹拌した。反応液に1N塩 10 酸を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残分2.5gをTHF40mlに溶解し、 トリエチルアミン1.35gを加え、氷冷下でメシル酸クロリド1.34gを滴下し、 反応液を同温度で1時間撹拌した後、室温で1時間撹拌した。反応液に5%クエン 酸水溶液を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナ 15 トリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。残分をアセトン30mlに溶解し、 ヨウ化ナトリウム2.3gを加え、2時間加熱還流した後、反応液に水を加え、酢 酸エチル抽出した。有機層をチオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、ヨードー (4ープロピルフェ ニル) 酢酸エチルエステル3.4gを得た。次いでこのエチルエステル3.4gに酢 20 酸20mlと亜鉛末1.2gを加え、室温で1夜撹拌した。反応液に水を加え、酢 酸エチル抽出した。有機層を5%炭酸水素ナトリウム、飽和食塩水で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、4ープロピルフェニル酢酸エチ ルエステル2.2g (収率43%)を微黄色油状物として得た。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

25

0. 94(3H, t, J=7. 2Hz), 1. 25(3H, t, J=7. 2Hz), 1. 55-1. 70(2H, m), 2. 56(2H, t, J=7. 6Hz), 3. 57(2H, s), 4. 14(2H, q, J=6. 8Hz), 7. 13(2H, d, J=6. 8), 7. 18(2H, d, J=6. 8)

2) 2-(4-プロピルフェニル) エタノール

水素化リチウムアルミニウム 0.3 gを無水エーテル 3 0 ml に懸濁させ、氷冷下で、上記 1) で得られたエチルエステル 2.2 gのTHF溶液を氷冷下で滴下し、その後室温で 1 時間撹拌した。反応液に氷冷下 5 %硫酸水素カリウムを加え、ついで無水硫酸ナトリウム(10g)を加え、ろ過した。ろ液に 2 N塩酸 4 0 ml を加え、分液し、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去した。固化した残分をヘキサンで洗浄し、2 ー (4 ープロピルフェニル) エタノールを 1.3 4 g (収率 7 7%)を無色油状物として得た。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

- 10 0.94(3H, t, J=7.2Hz), 1.56-1.70(2H, m), 2.56(2H, t, J=7.6Hz), 2.84(2H, t, J=6.4Hz), 3.85(2H, t, J=6.4Hz), 7.13(4H, s)
  - 3) 2-エチル-7- {4-[2-(4-プロピルフェニル) エトキシ] フェニル} ヘプタン酸

実施例19の2)で得られた2-エチルー7-(4-ヒドロキシフェニル)へプ タン酸メチルエステル 1.6 gをTHF20ml に溶解し、上記 2) の 2 ー (4 ープ 15 ロピルフェニル)エタノール1.3gとトリフェニルホスフィン2.07gを加え、 氷冷下でDEAD (40%トルエン溶液) 3.4mlを滴下し、そのまま1時間撹 拌し、その後室温で1夜撹拌した。反応液に氷冷下5%炭酸水素ナトリウムを加え、 酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、 減圧下で溶媒を留去し、残分をTHF10ml とEtOH10ml に溶解し、4NN 20 aOH5ml を加え、3時間加熱還流した後、1N塩酸30ml を加え、酢酸エチル 抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で 溶媒を留去し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサンー酢 酸エチル(10:1)で溶出する部分より2-エチル-7-{4-[2-(4-プ 25 ロピルフェニル) エトキシ] フェニル} ヘプタン酸 1.5 g (収率 6 3 %)を淡黄色 油状物として得た。

 $^{1}$  H – NMR (400MHz,  $\delta$  p p m, CDC  $l_{3}$ ): 0. 93 (3H, t, J=7. 6Hz), 0. 94 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 25–1. 40 (4H, m), 1. 43–1. 70 (8H, m),

2. 12-2. 31 (1H, m),

2. 52 (2H, t, J=7. 6Hz),

2.56(2H, t, J=7.2Hz),

3.05(2H, t, T=7.2Hz)

4. 13 (2H, t, J=7. 2Hz),

6.81 (2H, d, J=8.8),

7. 05 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 12 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 18 (2H, d, J=8. 0Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

11. 73, 13. 85, 24. 57, 25. 14, 27. 15, 29. 06, 31. 44, 31. 61, 34. 87, 35. 38, 5

37. 63, 46. 91, 68. 74, 114. 20, 128. 37, 128. 66, 129. 05, 134. 63, 135. 24, 156. 65, 156. 65, 181.93

(実施例48)

2ーエチルー7ー {4ー [2ー (4ーエトキシフェニル) エトキシ] フェニル} へ

10 プタン酸

2- (4-ヒドロキシフェニル) エタノール2.0gをDMF40ml に溶解し、 炭酸カリウム4.0gとヨウ化エチル2.94gを加え、50℃で8時間撹拌した。 反応液に水を加え、酢酸エチル抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥後、減圧下で溶媒を留去し、残分より2-(4-エトキシフェニ ル) エタノール 1.8 g (収率 75%)を微黄色油状物として得た。次いでこの 2-15 (4-エトキシフェニル) エタノール1.4 gと実施例19の2) で得られた2-エチルー7ー (4ーヒドロキシフェニル) ヘプタン酸メチルエステル1.6 g より (実施例47の3)) と同様にして2-エチル-7- {4-[2-(4-エトキシ フェニル) エトキシ] フェニル} ヘプタン酸 1.2 5 g (収率 5 2 %) を白色固体 として得た。 20

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>s</sub>):

0. 93 (3H, t, J=7.6Hz), 1.13-1.38 (4H, m), 1.40 (3H, t, J=7.2Hz), 1.43-1.70 (6H, m),

2. 25-2. 32 (1H, m),

25

2.52(2H, t, J=7.6Hz),

3.02(2H, t, J=7.2Hz)

4. 02 (2H, q, J=7. 2Hz), 4. 10 (2H, t, J=7. 2Hz), 6. 81 (2H, d, J=8. 8), 6. 85 (2H, d, J=8. 8),

7. 05 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 18 (2H, d, J=8. 8Hz)

 $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

11. 74, 14. 87, 25, 17, 27, 17, 29, 06, 31, 45, 31, 65, 34, 88, 34, 91, 46, 75, 63, 35, 68, 88, 1

14. 21, 114. 34, 129. 06, 129. 75, 130. 05, 134. 65, 156. 67, 157. 38, 180. 60

(実施例49)

5

10

2-クロロ-7- [4-(2, 4-ジフルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸

1) 7- [4-(2, 4-ジフルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヒドロキ シヘプタン酸メチルエステル

実施例1の2)で得られた2-ヒドロキシ-7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチル1.0gおよび2,4-ジフルオロベンジルプロミド903mgのDMF溶液10mlに炭酸カリウム1.1gを加え、50℃で10時間撹拌した。反応液に水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、0.5%メタノールークロロホルムで溶出する部分より、7-[4-(2,4-ジフルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシへプタン酸メチルエステル1.1gを無色油状物として得た(収率74%)。

- 15  ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):
  - 1. 30-. 70 (1H, m), 1. 75-1. 82 (1H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz), 2. 68 (1H, d, J=6Hz),
  - 3.78(3H, s), 4.15-4.22(1H, m), 5.05(2H, s), 6.80-6.90(2H, m),
  - 6. 88 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 47 (1H, q, J=7. 0Hz)
- 2) 2-クロロー7- [4-(2, 4-ジフルオロベンジルオキシ) フェニル] へ20 プタン酸メチルエステル

実施例1の4)と同様にして、1)で得られた7-[4-(2, 4-ジフルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヒドロキシへプタン酸メチルエステル1.1gより2-クロロー7-[4-(2, 4-ジフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチルエステル920mgを無色油状物として得た(収率79%)。

- 25  ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>s</sub>):
  - 1. 30-1.65(6H, m), 1. 85-2.05(2H, m), 2. 55(3H, t, J=7.6Hz), 3. 78(3H, s),
  - 4. 26 (1H, dd, J=5. 6Hz, 8. 0Hz), 5. 05 (2H, s), 6. 80-6. 90 (2H, m), 6. 88 (2H, d, J=8. 4Hz),
  - 7. 08 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 47 (1H, q, J=6.4Hz)

3) 2-クロロ-7- [4-(2, 4-ジフルオロベンジルオキシ) フェニル] へ プタン酸

実施例105)と同様にして、2)で得られた2-クロロ-7-[4-(2, 4-ジフルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸メチルエステル920 mgより2-クロロ-7-[4-(2, 4-ジフルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸810 mgを無色油状物として得た(収率91%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

1. 30-1. 65 (6H, m),

5

25

- 1. 90-2. 10 (2H, m),
- 2. 56 (3H, t, J=7. 6Hz),
- 4. 31 (1H, dd, J=5.6Hz, 8.0Hz), 5. 05 (2H, s), 6. 80-6. 90 (2H, m), 6. 88 (2H, d, J=8.4Hz),
- 10 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 47 (1H, q, J=6. 4Hz)
  - $^{13}$ C-NMR (100MHz,  $\delta$ ppm, CDC  $l_3$ ):

25. 77, 28. 36, 31. 30, 34. 71, 34. 84, 57. 03, 63. 28, 63. 32, 103. 53, 103. 78, 104. 03, 111. 23, 111. 26, 111. 43, 111. 48, 114. 60, 120. 18, 120. 22, 120. 33, 120. 36, 129. 25, 130. 60, 130. 66, 130. 70, 130. 75, 135. 07, 156. 42, 159. 13, 159. 25, 161. 32, 161. 43, 161. 61, 161.

15 73, 163. 78, 163. 91, 174. 62

(実施例50)

2-エチル-7-[4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル] へ プタン酸

1) 2-エチル-7-[4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル]20 ヘプタン酸メチルエステル

実施例19の2)で得られた2-エチル-7-(4-ヒドロキシフェニル)へプタン酸メチル1.0g、トリフェニルホスフィン2.48gおよび4-フルオロフェネチルアルコール1.33gのTHF溶液30m1に、氷冷下DEADの40%トルエン溶液4.1gを加えた。反応液を室温で一夜撹拌した後、反応液の溶媒を留去し得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、5%酢酸エチルーへキサンで溶出する部分より2-エチル-7-[4-[2-(4-フルオロフェニル)エトキシ]フェニル]へプタン酸メチルエステル1.43gを無色油状物として得た(収率98%)。

25

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>8</sub>):

0. 87 (3H, t, J=7. 6Hz), 1. 20-1. 70 (10H, m), 2. 20-2. 32 (1H, m), 2. 52 (2H, t, J=7. 2Hz), 3. 05 (2H, t, J=7. 2Hz), 3. 66 (3H, s), 4. 12 (2H, t, J=7. 2Hz), 6. 80 (2H, d, J=8. 8Hz), 6. 99 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 06 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 24 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)

5 2)2-エチルー7-[4-[2-(4-フルオロフェニル)エトキシ]フェニル] ヘプタン酸

2-エチルー7- [4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル] ヘプタン酸メチルエステル1.43gをTHF10mlおよびメタノール10mlに溶解し、1.2N-水酸化リチウム8mlを加え、55℃で3時間撹拌した。反応液を10%塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出する部分より、2-エチルー7-[4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル] ヘプタン酸1.1gを微黄色油状物として得た(収率80%)。

15  ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

0. 93 (3H, t, J=7. 6Hz), 1. 25-1. 70 (10H, m), 2. 25-2. 30 (1H, m), 2. 52 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 05 (2H, t, J=7. 2Hz), 4. 12 (2H, t, J=7. 2Hz), 6. 80 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 99 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 06 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 24 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz)

 $^{13}$ C-NMR (100MHz,  $\delta$ ppm, CDC1<sub>3</sub>):

20 11. 82, 25. 26, 27. 25, 29. 15, 31. 53, 31. 74, 34. 96, 35. 07, 46. 80, 68. 61, 114. 30, 115. 14 (d, J=20. 7Hz), 129. 18, 130. 32 (d, J=8. 3Hz), 133. 86 (d, J=3. 5Hz), 134. 90, 156. 64, 161. 52 (d, J=243. 8Hz), 180. 45

(実施例51)

2-エチルー6- [4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル] へ キサン酸

1) 2-xチル-6-[4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル] ヘキサン酸メチルエステル

2-エチルー6-(4-ヒドロキシフェニル) ヘキサン酸メチルエステル1.1

g、トリフェニルホスフィン2.88gおよび4ーフルオロフェネチルアルコール1.54gのTHF溶液30mlに、氷冷下DEADの40%トルエン溶液4.8gを加えた。反応液を室温で一夜撹拌した後、反応液の溶媒を留去し得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、5%酢酸エチルーへキサンで溶出する部分より2ーエチルー6ー[4ー[2ー(4ーフルオロフェニル)エトキシ]フェニル]へキサン酸メチルエステル1.28gを無色油状物として得た(収率78%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta$  ppm, CDC1<sub>3</sub>):

- 0.87(3H, t, J=7.2Hz), 1.20-1.70(8H, m), 2.25-2.32(1H, m), 2.52(2H, t, J=7.6Hz),
- 3. 05 (2H, t, J=6. 8Hz), 3. 66 (3H, s), 4. 10 (2H, t, J=6. 8Hz), 6. 80 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 99 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 04 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 23 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz)
  - 2) 2-エチル-6-[4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル] ヘキサン酸

2-エチルー6- [4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル] ヘキサン酸メチルエステル1.28gをTHF10mlおよびメタノール10mlに溶解し、1.2N-水酸化リチウム15mlを加え、55℃で5時間撹拌した。反応液を10%塩酸で酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、0.5%エタノールークロロホルムで溶出する部分より、2-エチルー6-[4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル] ヘキサン酸1.0gを微黄色油状物として得た(収率81%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC 1<sub>3</sub>):

- 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 30-1. 70 (8H, m), 2. 25-2. 32 (1H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz),
- 25 3. 05 (2H, t, J=6. 8Hz), 4. 12 (2H, t, J=6. 8Hz), 6. 80 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 99 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 04 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 23 (2H, dd, J=5. 2Hz, 8. 8Hz)
  - $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):
  - 11. 81, 25. 25, 27. 01, 31. 62, 31. 65, 34. 84, 35. 05, 46. 80, 68. 60, 114. 31, 115. 14(d, J=2

1. 5Hz), 129. 16, 130. 31 (d, J=8. 2Hz), 134. 00 (d, J=3. 3Hz), 134. 71, 156. 67, 161. 52 (d, J=242. 6Hz), 180. 83

(実施例52)

5

10

7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-トリフルオロメチル ヘプタン酸

1)2ープロモジフルオロメチルー2ーエトキシカルボニルー7ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル

実施例40の1)中で得られた2-エトキシカルボニル-7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル7.55gのTHF溶液30mlに、氷冷下60%NaH737mgを加え室温で1時間撹拌した。続いて反応液に、氷冷下ジプロモジフルオロメタン2.5mlを素早く加えて密封し室温で24時間撹拌した。反応液の溶媒を留去した後、水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、

15 クロロホルムで溶出する部分より、2ープロモジフルオロメチルー2ーエトキシカルボニルー7ー [4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル6.48gを無色油状物として得た(収率66%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 1. 30 (6H, t, J=7. 2Hz), 1. 35-1. 65 (6H, m), 2. 15-2. 20 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz),

  4. 27 (4H, q, J=7. 2Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (

  2H, d, J=8. 4Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)
  - 2) 7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-トリフルオロメ チルヘプタン酸エチルエステル
- 1)で得られた2ープロモジフルオロメチルー2ーエトキシカルボニルー7ー
   25 [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸エチルエステル6.
   48gのジメチルスルホキシド溶液20mlに、フッ化カリウム1.35gを加えて30分間で150℃に加熱した。さらに170℃で2時間加熱後反応液を冷却した後、水に加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗

浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出する部分より、7ー[4ー(4ーフルオロベンジルオキシ)フェニル]ー2ートリフルオロメチルへプタン酸エチルエステル2.63gを無色油状物として得た(収率53%)。

- <sup>1</sup>H-NMR (400MHz,  $\delta$ ppm, CDC1<sub>s</sub>):
  - 1. 25-1. 70 (6H, m), 1. 28 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 70-1. 95 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 6Hz),
  - 3.00-3.15(1H, m), 4.24(4H, q, J=7.2Hz), 5.00(2H, s), 6.87(2H, d, J=8.4Hz),
  - 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 41 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)
  - 3) 7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] -2-トリフルオロメ
- 10 チルヘプタノール
- 2) で得られた 7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-トリフルオロメチルヘプタン酸エチルエステル 8.0 gのTHF溶液 30 m 1を氷冷下、水素化リチウムアルミニウム 1.2 gのTHF懸濁液 50 m 1に滴下した。さらに同温度で 1時間撹拌後、水 2 m 1を含むTHF 20 m 1を徐々に加えた後 10%水酸化カリウム 3 m 1を加えて室温で 30分撹拌した。反応液の沈殿物をセライトを通して濾別し、濾液の溶媒を留去して得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、20%酢酸エチルーヘキサンで溶出する部分より、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] -2-トリフルオロメチルヘプタノール 5.7 gを無色固体として得た(収率 79%)。
- $^{1}$ H-NMR (400MHz, δ p p m, CDC  $l_{3}$ ):
  - 1. 30-1. 65 (8H, m), 2. 10-2. 25 (1H, m), 2. 53 (2H, t, J=7. 6Hz), 3. 70-3. 85 (2H, m), 4. 98 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 39 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)
    - $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):
- 24. 63 (q, J=2. 4Hz), 26. 73, 29. 13, 31. 36, 34. 91, 45. 39 (q, J=24. 1Hz), 59. 83 (q, J=3. 3Hz), 69. 35, 114. 58, 115. 34 (d, J=21. 6Hz), 127. 83 (q, J=280. 2Hz), 129. 19, 129. 20 (d, J=8. 3Hz), 132. 85 (d, J=2. 4Hz), 134. 98, 156. 60, 162. 31 (d, J=245. 4Hz)
  - 4) 7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-トリフルオロメ

#### チルヘプタン酸

5

10

- 3)で得られた7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-トリフルオロメチルへプタノール5.7gのアセトン溶液80mlに、氷冷下Jones試薬8.6mlを滴下し2時間撹拌した。反応液にイソプロピルアルコールを加え室温で10分間撹拌した後、KHSO4水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去して得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出する部分より、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-トリフルオロメチルへプタン酸5.1gを無色固体として得た(収率86%)。
- 1. 30-1. 50 (4H, m), 1. 55-1. 65 (2H, m), 1. 75-1. 95 (2H, m), 2. 55 (2H, t, J=8. 0Hz), 3. 05-3. 18 (1H, m), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (2H, t, J=8. 8Hz), 7. 08 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 40 (2H, dd, J=5. 6Hz, 8. 8Hz)
  - $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDC1_3$ ):

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $^{1}\delta$  ppm, CDC1<sub>3</sub>):

26. 10 (q, J=2. 5Hz), 26. 64, 28. 68, 31. 19, 34. 84, 50. 05 (q, J=27. 6Hz), 69. 39, 114. 63, 1 15. 39 (d, J=21. 5Hz), 124. 38 (q, J=279. 4Hz), 129. 21, 129. 24 (d, J=8. 3Hz), 132. 84 (d, J=3. 3Hz), 134. 80, 156. 65, 162. 34 (d, J=245. 4Hz), 171. 96

# (実施例53)

- 2-エチル-6-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)-フェニル] ヘキサン酸
   1)2-エチル-6-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘキサン酸
   メチル
- 2-エチルー6-(4-ハイドロキシフェニル) ヘキサン酸 メチル 2.3gを DMFに溶かし、炭酸カリウム2.0g、塩化4-フルオロベンジル1.5gを加え、50℃で一夜撹拌した。酢酸エチルと飽和食塩水を加え抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、クロロホルムで溶出させた。該当する画分を濃縮乾固した後、2-エチルー6-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘキサン酸 メチル 3.3gを黄色アメ状残分として得た。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  ${}^{1}_{3}$ ):

- 0.88(3H, t, J=7.5Hz), 1.29(2H, m), 1.40-1.80(6H, m), 2.27(1H, m),
- 2.53(2H, t, J=7.5Hz), 3.66(3H, s), 4.99(2H, s), 6.87(2H, d, J=8.5Hz), 7.06(4H, m), 7.40(2H, m)
- 5 2) 2-エチルー6- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル]] ヘキサン酸

2-xチルー6-[4-(4-7)ルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘキサン酸 メチル 3.3 gにTHF10ml、メタノール10mlと10NNaOH10mlを加え、加熱還流した。4時間後溶媒を留去し、KHSO4溶液を加え酸性にした後、

- 10 酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸乾燥の後、濃縮乾固し。残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固し、得られた残分を石油エーテルでトリチュレートして2-エチルー6-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]]へキサン酸2.5gを白色粉末として得た(収率78%)。
- 15  ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta p \dot{p} m$ , CDC  $l_{3}$ ):
  - 0.93(3H, t, J=7.3Hz), 1.36(2H, m), 1.40-1.75(6H, m), 2.29(1H, m),
  - 2. 54 (2H, t, J=7. 5Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 87 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 06 (4H, m), 7. 40 (2H, m)  $^{13}$ C-NMR (100MHz,  $\delta$  p p m, CDC  $l_3$ ):
  - 11. 80, 25. 21, 27. 00, 31. 56, 31. 61, 34. 84, 47. 00, 69. 37, 114. 59, 115. 25, 115. 46,
- 20 129. 16, 129. 19, 129. 24, 132. 87, 132. 91, 134. 99, 156. 61, 161. 10, 163. 54, 182. 45

### (実施例54)

7-[4-(4-7)ルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-(2,2,2-1)フルオロエチル)へプタン酸

25 1) 7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-3-ハイドロキシー 2-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)へプタン酸エチル

ジイソプロピルアミン 2. 1 m 1 b 1 . 6 M ブチルリチウムーへキサン溶液 7. 5 m 1 から氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、4,4,4-

トリフルオロプタン酸エチル2.0gのTHF溶液をドライアイスーメタノール温度下で滴下した。20分後5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ペンタナール3.2gのTHF溶液を滴下した。そのまま30分反応させ、反応液に飽和NH<sub>4</sub>C1水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-3-ハイドロキシ-2-(2,2,2-トリフルオロエチル)ペプタン酸エチル5.0gが微黄色アメ状残分として得られた。(収率98%)

10 2) 7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)ヘプタン酸エチル 7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-3-ハイドロキシ-2-(2, 2, 2ートリフルオロエチル) ヘプタン酸エチル 5. 0gとチオカルボニル ジイミダゾール3.0gをジクロロエタンに溶かし、窒素雰囲気下、80℃で撹拌 15 した。反応液を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 しヘキサン:酢酸エチル(2:1)で溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾 固した残分と水素化トリプチルスズ3.7gをトルエンに溶かし、AIBNを触媒 量を加え、窒素雰囲気下1時間加熱還流した。反応液を濃縮乾固した後、残分をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに付しヘキサン:酢酸エチル(10:1)で溶 20 出させた。該当するフラクションを濃縮乾固すると、7-[4-(4-フルオロベ ンジルオキシ)フェニル] -2-(2,2,2-トリフルオロエチル) ヘプタン酸 エチルと7ー[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-(2,2, 2-トリフルオロエチル) ヘプター2-エン酸エチルの混合物 (1:1) 4.2 g が無色アメ状残分として得られた。

25 上記混合物と塩化コバルトO.6gをメタノールに溶かし、室温で撹拌しながら水素化ホウ素ナトリウム 2.4gを少しずつ加えた。1時間撹拌の後、溶媒を減圧下濃縮し、希塩酸を加え酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しヘキサン:酢酸エチル(1

0:1)で溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、7-[4-(4-フ ルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-(2,2,2-トリフルオロエチル)へ プタン酸エチル2.9gが無色アメ状残分として得られた(収率61%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 1.31(4H, m), 1.45-1.80(4H, m), 2. 15 (1H, m), 1. 26 (3H, t, J=7. 1Hz), 5 2. 54 (2H, t, J=7. 3Hz), 2. 63 (2H, m), 4. 16 (2H, q, J=7. 1, 10. 1Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8.8Hz), 7.06(4H, m), 7.40(2H, m)
  - 3) 7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-(2, 2, 2-トリフルオロエチル) ヘプタン酸
- 7- [4- (4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2- (2, 2, 2-トリ 10 フルオロエチル) ヘプタン酸エチル2.9gを溶かしTHF10m1、メタノール 10mlと5NNaOH10mlを加え、加熱還流した。1時間後溶媒を留去し、 KHSOな溶液を加え酸性にした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸で 乾燥後、濃縮乾固し、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メ タノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固して得ら 15 れた残分から7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-(2, 2.2ートリフルオロエチル)へプタン酸2.3gが白色固体として得られた(収 率84%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDCl<sub>3</sub>):

- 1. 36 (4H, m), 1. 54-1. 73 (4H, m), 2. 19 (1H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 3Hz), 2. 57-20
  - 2. 75 (2H, m), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (4H, m), 7. 40 (2H, m)
    - $^{13}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

26. 54, 28. 83, 31. 36, 32. 20, 34. 91, 35. 03, 35. 32, 35. 61, 35. 90, 39. 37, 69. 35, 114. 54, 115. 19, 115. 40, 121. 91, 124. 65, 127. 40, 129. 12, 129. 20, 130. 14, 132. 76, 132. 80, 134.

25 82, 156, 50, 160, 97, 163, 41, 180, 15

(実施例55)

1 - {5 - [4 - (4 - フルオロベンジルオキシ) フェニル] ペンチル} シクロプ ロパンカルボン酸

- 1) 3 {5 [4 (4 フルオロベンジルオキシ) フェニル] 1 ハイドロキシペンチル} ジヒドロフラン 2 オン
- ジイソプロピルアミン2.1m1と1.6Mブチルリチウムーへキサン溶液7.0m1から氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、 $\gamma$ ーラクトン1.
- 5 0gのTHF溶液をドライアイスーメタノール温度下で滴下した。20分後5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)-フェニル]ペンタナール3.0gのTH F溶液を滴下した。そのまま30分反応させ、反応液に飽和NH₄C1水溶液を加 え、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムク ロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラ
- 10 クションを濃縮乾固すると、3-{5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)-フェニル]-1-ハイドロキシペンチル}-ジヒドロフラン-2-オン3.9gが 無色アメ状残分として得られた(収率定量的)。
  - 2) 3 {5 [4 (4 フルオロベンジルオキシ) フェニル] ペンチル} ジヒ ドロフラン-2-オン
- 3 {5 [4 (4 フルオロベンジルオキシ)フェニル] 1 ハイドロキシペンチル}ジヒドロフラン-2-オン3.9gとチオカルボニルジイミダゾール2.8gをジクロロエタンに溶かし、窒素雰囲気下、80℃で撹拌した。反応液を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しヘキサン:酢酸エチル(1:1)で溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固した残分と水素化トリ
- 20 プチルスズ2.6gをトルエンに溶かし、AIBN触媒量を加え、窒素雰囲気下1時間加熱還流した。反応液を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しヘキサン:酢酸エチル(2:1)で溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、3-{5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ペンチル}ジヒドロフラン-2-オンと3-{5-[4-(4-フルオロベンジル
- 25 オキシ)フェニル]ペンチリデン}ジヒドロフラン-2-オンの混合物(1:1)3.0gが無色アメ状残分として得られた。
  - 上記混合物と塩化コバルトO.6gをメタノールに溶かし、室温で撹拌しながら水素化ホウ素ナトリウム3.0gを少しずつ加えた。1時間撹拌の後、溶媒を減圧下

10

濃縮し、希塩酸を加え酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、 残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しヘキサン:酢酸エチル(10:

- - ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  ${}^{1}$ <sub>3</sub>):
- 1. 28-1. 49 (4H, m), 1. 56-1. 65 (3H, m), 1. 89 (2H, m), 2. 40 (1H, m), 2. 55 (3H, m), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (4H, m), 7. 40 (2H, m)
- 3) 7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-ヨードメチルへ プタン酸エチル
- Ogを加え、室温で一夜撹拌した。飽和食塩水を加え酢酸エチルで抽出した。溶媒を濃縮乾固した後、残分を塩化メチレンに溶かし、トリエチルアミン1.0ml、塩化メタンスルホニル0.6mlを加え室温で1時間撹拌した。反応液にKHSO4溶液を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を5%炭酸水素ナトリウムで洗った後、濃縮乾固した。残分を2ーブタノンに溶かし、ヨウ化ナトリウム2.0gを加え加熱還流させた。3時間後反応液を濃縮乾固した後、水を加え酢酸エチルで抽
- 20 出、溶媒留去の後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しヘキサン: 酢酸エチル (5:1) で溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、7-[4 - (4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] -2-ヨードメチルヘプタン酸エチ ル2.6gが微黄色液体として得られた(収率80%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_{3}$ ):

- 25 1. 24-1. 68 (11H, m), 1. 92 (1H, m), 2. 15 (1H, m), 2. 53 (3H, m), 3. 09 (1H, m), 3. 18 (1H, m), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 06 (4H, m), 7. 40 (2H, m)

ジイソプロピルアミン0.9mlと1.6Mブチルリチウムーへキサン溶液3.4mlから氷ーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、7-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)ーフェニル]ー2ーヨードメチルへプタン酸エチル2.6gとHMPA1.2mlのTHF溶液をドライアイスーメタノール温度下で滴下した。そのまま1時間撹拌した後、氷ーメタノール温度にし2時間、さらに室温に戻し一夜撹拌した。反応液に飽和NH4Cl水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル(10:1)で溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、1-{5-[4-(4-フルオロベンジロルオキシ)フェニル]ペンチル}シクロプロパンカルボン酸エチル1.0gが無色アメ状残分として得られた(収率52%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>s</sub>):

- 0. 64 (2H, dd, J=3. 7, 6. 4Hz), 1. 16 (2H, dd, J=3. 7, 6. 4Hz), 1. 20-1. 35 (5H, m), 1. 42-1. 61 (4H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 5Hz), 4. 09 (2H, q, J=7. 1, 14. 1Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 07 (4H, m), 7. 40 (2H, m)
- 5) 1 {5 [4 (4 フルオロベンジルオキシ) フェニル] ペンチル} シクロプロパンカルボン酸
- 1-{5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ペンチル}シクロプロパンカルボン酸エチル1.0gをTHFに溶かし5NNaOH3mlとメタノールを加え加熱還流した。7時間後反応液を濃縮乾固し、KHSO₄水溶液と酢酸エチルを加え抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、0.7%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固して、得られた残分を石油エーテルでトリチュレートすると、1-{5-[4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]ペンチル}シクロプロパンカルボン酸0.76gが白色粉末として得られた。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

0. 73 (2H, dd, J=3. 8, 6. 3Hz), 1. 26 (2H, dd, J=3. 8, 6. 3Hz), 1. 29 (2H, m), 1. 53 (4H, m), 1. 5 7 (2H, m), 2. 54 (2H, t, J=7. 8Hz), 4. 99 (2H, s), 6. 88 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 07 (4H, m), 7. 40 (

2H, m)

 $^{18}C-NMR$  (100MHz,  $\delta ppm$ ,  $CDCl_3$ ):

16. 43, 23. 21, 27. 31, 29. 27, 31. 50, 33. 46, 34. 89, 69. 20, 114. 30, 115. 02, 115. 24, 128. 92, 128. 96, 129. 00, 132. 62, 132. 65, 135. 02, 156. 26, 160. 78, 163. 23, 181. 29

5 (実施例 5 6)

10

15

20

25

2-エチル-7-[3-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸1)7-(3-メトキシフェニル)へプタン酸

DMS O 1 0 0 m 1 に水素化ナトリウム 3.2 gを加え、窒素雰囲気下 6 0℃で撹拌した。1 時間後、氷冷下、臭化 6 ートリフェニルホスホニウムへキサン酸 1 8 g の DMS O 容液を滴下した。室温に戻し 3 0 分撹拌した。氷冷下 3 ーメトキシベンツアルデヒド 5.0 g の DMS O 容液を滴下した。そのまま 1 時間撹拌した後、室温に戻し一夜撹拌した。1 N塩酸 8 0 m 1 と水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、濃縮乾固した。残分を DMF に溶かし、炭酸カリウム 7.0 g、ヨウ化メチル 5.0 m 1 を加え、室温一夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、濃縮乾固した。得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出させた。該当するフラクションを濃縮乾固して得られた残分を酢酸エチルに溶かし、パラジウム炭素 1.0 gを加え一夜室温にて水素添加した。パラジウム炭素をろ去後、溶媒を濃縮乾固して、得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出させた。

該当するフラクションを濃縮乾固して得られた残分をTHFとメタノールに溶かし、10NNaOH10mlを加え、加熱撹拌した。2時間後溶媒を濃縮乾固し、 希塩酸を加え酸性にして酢酸エチルで抽出した。溶媒を濃縮乾固すると7-(3-メトキシフェニル)へプタン酸6.8gが無色アメ状残分として得られた(収率74%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

1. 34(4H, m), 1. 61(4H, m), 2. 27(2H, t, J=7. 6Hz), 2. 56(2H, t, J=7. 8Hz), 3. 77(3H, s), 6. 71(2H, m), 6. 76(1H, d, J=7. 5Hz), 7. 19(1H, m)

10

2) 2-エチルー7-(3-メトキシフェニル) ヘプタン酸

ジイソプロピルアミン7.0mlと1.6Mブチルリチウムーへキサン溶液25mlからホーメタノール温度下でLDAを調製した。その溶液に、7ー(3ーメトキシフェニル)へプタン酸4.5gとHMPA7.0mlのTHF溶液を氷ーメタノール温度下で滴下した。そのまま1時間撹拌した後、室温に戻しさらに40℃で1時間撹拌した。反応液を氷冷しヨードエタン3.2mlを加え、室温一夜撹拌した。反応液にKHSO4水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2ーエチルー7ー(3ーメトキシフェニル)へプタン酸3.5gが無色アメ状残分として得られた(収率75%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{s}$ ):

- 0. 93 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 34 (4H, m), 1. 45-1. 69 (6H, m), 2. 29 (1H, m), 2. 56 (2H, t, J=7. 8Hz), 3. 78 (3H, s), 6. 71 (2H, m), 6. 76 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 19 (1H, m)
- 3) 2ーエチルー7ー(3ーハイドロキシフェニル)へプタン酸メチル 2ーエチルー7ー(3ーメトキシフェニル)へプタン酸3.5gを酢酸に溶かし、 濃臭化水素酸を加え加熱還流した。4時間後反応液を濃縮乾固し、残分をメタノー ルに溶かしTMSC1を加え、加熱還流した。4時間後反応液を濃縮乾固した後、 飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した 後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、1%メタノールークロロ ホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2ーエチルー7ー(3 ーハイドロキシフェニル)へプタン酸メチル3.3gが無色アメ状残分として得ら れた(収率94%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{s}$ ):

- 25 0.88(3H, t, J=7.5Hz), 1.30(4H, m), 1.44-1.65(6H, m), 2.27(1H, m), 2.56(2H, t, J=7.8Hz), 3.78(3H, s), 5.08(1H, s), 6.65(2H, m), 6.72(1H, d, J=7.6Hz), 7. 13(1H, m)
  - 4) 2-エチルー7-[3-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン

#### 酸メチル

5

25

2-エチルー7-(3-ハイドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル1.7gをDM Fに溶かし、炭酸カリウム1.0gと塩化4-フルオロベンジル1.0gを加え、50℃で一夜加熱撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、濃縮乾固した。得られた残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2-エチルー7-[3-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸メチル2.0gが微黄色アメ状残分として得られた(収率86%)。

 ${}^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  ${}^{1}_{3}$ ):

- 10 0.88(3H, t, J=7.5Hz), 1.29(4H, m), 1.43-1.65(6H, m), 2.26(1H, m), 2.56(2H, t, J=7.8Hz), 3.68(3H, s), 4.98(2H, s), 6.79(3H, m), 7.06(2H, m), 7.13(1H, m), 7.41((2H, m)
  - 5) 2-エチル-7-[3-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン 酸
- 15 2-エチルー7-[3-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]へプタン酸メチル2.0gをTHFとメタノールに溶かし、10NNaOH5.0mlを加え、加熱還流した。4時間後に反応液を濃縮乾固し、KHSO₄水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2-エチルー7-[3-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]

ヘプタン酸1.6gが微黄色アメ状残分として得られた(収率83%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 0. 93 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 32 (4H, m), 1. 43-1. 68 (6H, m), 2. 26 (1H, m), 2. 56 (2H, t, J=7. 8Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 79 (3H, m), 7. 06 (2H, m), 7. 13 (1H, m), 7. 39 (2H, m)  $^{13}$  C-NMR (100MHz,  $\delta$  p p m, CDCl<sub>3</sub>):
- 11. 91, 25. 32, 27. 31, 29. 26, 31. 21, 31. 75, 35. 98, 47. 00, 69. 23, 111. 66, 115. 00, 115. 2 2, 115. 44, 121. 15, 129. 09, 129. 16, 129. 24, 132. 74, 132. 77, 144. 25, 158. 40, 161. 01, 1 63. 45, 181. 54

#### (実施例57)

5

2-xチルー $7-{3-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル} へ プタン酸$ 

1) 2-エチル-7-{3-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル} ヘプタン酸メチル

実施例 5 6 の 3 ) で得た、2 - エチル-7 - (3 - ハイドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル 3 . 3 g と 2 - (4 - フルオロフェニル) エタノール 1 . 8 g と トリフェニルホスフィン 3 . 4 g を THFに 溶かし、氷冷下、40% DEADトルエン溶液 6 . 0 g を 滴下した。反応液を 室温に戻し 一夜 撹拌した。反応液を 濃縮乾した後、

10 残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出させた。該 当フラクションを濃縮乾固すると、2-エチル-7-{3-[2-(4-フルオロ フェニル)エトキシ]フェニル}ヘプタン酸メチル4.5gが黄色液体として得ら れた(収率94%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

- 15 0.87(3H, t, J=7.5Hz), 1.29(4H, m), 1.42-1.68(6H, m), 2.26(1H, m), 2.55(2H, t, J=7.8Hz), 3.06(2H, t, J=7.1Hz), 3.66(3H, s), 4.13(2H, t, J=7.1Hz), 6.70(3H, m), 7.00(2H, m), 7.16(1H, m), 7.24(2H, m)
  - 2) 2-エチル-7-{3-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル} ヘプタン酸
- 20 2-エチルー7ー {3-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル} へ プタン酸メチル4.5 gをTHFとメタノールに溶かし、10NNaOH5.0 m lを加え、加熱環流した。4時間後に反応液を濃縮乾固し、KHSO4水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し1%メタノールークロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固すると、2-エチルー7ー {3-[2-(4-フルオロフェニル)エトキシ] フェニル} ヘプタン酸3.0 gが黄色アメ状残分として得られた(収率

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC  $l_{3}$ ):

70%)。

WO 02/083616 PCT/JP02/03557

114

0. 93 (3H, t, J=7. 5Hz), 1. 33 (4H, m), 1. 42-1. 68 (6H, m), 2. 26 (1H, m), 2. 55 (2H, t, J=7. 8Hz), 3. 06 (2H, t, J=7. 1Hz), 4. 13 (2H, t, J=7. 1Hz), 6. 70 (3H, m), 6. 99 (2H, m), 7. 16 (1H, m), 7. 23 (2H, m)

 $^{13}$ C-NMR (100MHz,  $\delta$ ppm, CDC  $l_3$ ):

5 11. 90, 25. 28, 27. 29, 29. 29, 31. 24, 31. 72, 35. 12, 35. 98, 47. 08, 68. 43, 111. 41, 114. 69, 114. 98, 115. 20, 120. 86, 129. 02, 129. 16, 130. 21, 130. 28, 133. 87, 133. 91, 144. 19, 158. 48, 160. 19, 162. 61, 182. 28

(実施例58)

2, 2-ジメチルー7- {4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニ

10 ル} ヘプタン酸

25

2, 2-ジメチルー7- {4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル) ヘプタン酸メチル

2, 2-ジメチルー7-(4-ハイドロキシフェニル) ヘプタン酸メチル1.8 g と 2-(4-フルオロフェニル) エタノール 2.0 g と トリフェニルホスフィン 3.

15 7gをTHFに溶かし、氷冷下、40%DEADトルエン溶液 6.5gを滴下した。 反応液を室温に戻し一夜撹拌した。反応液を濃縮乾した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮 乾固すると、2,2ージメチルー7ー {4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ]フェニル}ヘプタン酸メチル 2.0gが黄色液体として得られた(収率 76%)。

20  $^{1}$ H-NMR (400MHz, δ p p m, CDC 1 <sub>3</sub>):

1. 15 (6H, s), 1. 18-1. 30 (4H, m), 1. 47-1. 60 (4H, m), 2. 50 (2H, t, J=7. 5Hz), 3. 05 (2H, t, J=7. 3Hz), 3. 64 (3H, s), 4. 12 (2H, t, J=7. 3Hz), 6. 80 (2H, m), 6. 98 (2H, m), 7. 05 (2H, m), 7. 24 (2H, m)

2) 2, 2ージメチルー 7 — {4 — [2 — (4 — フルオロフェニル) エトキシ] フェニル} ヘプタン酸

2, 2-ジメチルー7ー {4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル) ヘプタン酸メチル2. 0gをTHFとメタノールに溶かし、10NNaOH7. 0mlを加え、加熱還流した。8時間後に反応液を濃縮乾固し、KHSO4水溶液

を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を濃縮乾固した後、残分をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付しクロロホルムで溶出させた。該当フラクションを濃縮乾固して、得られた残分を石油エーテルでトリチュレートすると、2,2-ジメチルー7ー {4-[2-(4-フルオロフェニル) エトキシ] フェニル} ヘプタン酸

5 1.7gが無色粉末として得られた(収率87%)。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz,  $\delta ppm$ , CDC1<sub>3</sub>):

- 1. 18(6H, s), 1. 29(4H, m), 1. 49-1.60(4H, m), 2. 52(2H, t, J=7.5Hz),
- 3. 05 (2H, t, J=7. 3Hz), 4. 12 (2H, t, J=7. 3Hz), 6. 79 (2H, m), 6. 99 (2H, m), 7. 05 (2H, m), 7. 24 (2H, m)
- 10 13 C-NMR (100MHz, δ p p m, CDCl<sub>3</sub>):
  24. 61, 24. 88, 29. 52, 31. 42, 34. 85, 34. 92, 40. 33, 41. 96, 68. 42, 114. 04, 114. 78, 115. 0
  0, 128. 91, 130. 00, 130. 08, 133. 73, 133. 76, 134. 65, 156. 32, 159. 99, 162. 41, 183. 44

#### [生物試験例]

20

15 (自然発症糖尿病マウス(kk-Ay)を用いた試験法)

自然発症糖尿病マウス(k k - A y)(9~10 週齢)の雄を使用した。試験化合物は懸濁剤として1%ツイーン80及び0.5%CMCを添加し、50 µ mol/10m 1/kgの用量で2~4週間連続経口投与した。血糖値の測定はマウスの尾先端部(約1 mm)を切断し、2~3滴の血液を血液中プドウ糖測定用試験紙(タイデックス、エムエス社製)に滴下後、血糖測定器(タイド、エイムス社製)を用いて行った。

本発明の化合物の血糖低下作用試験の結果は表4に示すとおりであった。

[表4]

	KK-Ayマウス血糖値(mg/dl)					
	実施例番号	投与量 mg/kg	投与前	1週目	2週目	
	4	. 18. 2	528	357	325	
5	9	18. 0	527	412	331	
	11	18. 7	537	293	200	
	12	20. 7	538	430	383	
	17	16. 6	516	341	289	
	18	17. 2	522	449	356	
10	25	18.6	536	476	427	
	26	20. 5	547	399	326	
	27	20. 0	532	231	187	
	29	17. 9	556	353	272	
	30	18.8	551	343	282	
15	32	17.4	537	410	367	
	36	19. 4	541	362	341	
	37	19. 1	542	318	240	
	40	18.7	533	405	332	
	43	18.0	519	383	312	
20	44	18.7	569	500	458	,
	45	18.0	579	424	355	
	50 ·	18.6	579	429	358	
	52	19.9	553	315	178	
	55	17.8	576	396	372	
25	56	17.9	574	464	416	

表4の結果から明らかなように、本発明の化合物は優れた血糖低下作用を有している。

#### [製剤例]

15

本発明の化合物を有効成分とする薬剤は、例えば次の方法により製造することができる。

製剤例1. 散剤

5 2-クロロー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸 (実施例4) 5g、乳糖895g及びトウモロコシデンプン100gをプレンダー で混合すると、散剤が得られる。

製剤例2. 顆粒剤

2-クロロー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ) フェニル] ヘプタン酸 (実施例4) 5g、乳糖865g及び低置換度ヒドロキシプロピルセルロース100gを混合した後、10%ヒドロキシプロピルセルロース水溶液300gを加えて 練合する。これを押し出し造粒機を用いて造粒し、乾燥すると顆粒剤が得られる。

製剤例3. カプセル剤

2-クロロー7- [4-(4-フルオロベンジルオキシ)フェニル] ヘプタン酸 (実施例4) 5g、乳糖115g、トウモロコシデンプン58g及びステアリン酸 マグネシウム2gを、V型混合機を用いて混合した後、3号カプセルに180mg ずつ充填するとカプセル剤が得られる。

#### (産業上の利用の可能性)

20 本発明のωーアリールーαー置換脂肪酸誘導体又はそれらの薬理学上許容される塩は、優れたインスリン抵抗性改善作用、血糖低下作用、抗炎症作用、免疫調節作用、過酸化脂質生成抑制作用、PPAR活性化作用を有し、糖尿病、高脂血症、肥満症、耐糖能不全、脂肪肝、糖尿病合併症(例えば、網膜症、腎症、神経症、冠動脈疾患等である。)、動脈硬化症、心血管性疾患(例えば、虚血性心疾患等である。)、アテローム性動脈硬化症又は虚血性心疾患により惹起される細胞損傷(例えば、脳卒中により惹起される脳損傷等である。)、炎症性疾患(例えば、骨関節炎、疼痛、発熱、リウマチ性関節炎、炎症性腸炎、自己免疫疾患、膵炎等である。)の疾病等(特に糖尿病及び高脂血症)の予防剤及び/又は治療剤として有用である。

WO 02/083616 PCT/JP02/03557

118

#### 請求の範囲

#### 1. 下記一般式(I)

5

10

15

. 20

$$A_{\Gamma} - (CH_2)_m - O = \begin{pmatrix} R^4 \\ CH_2 \end{pmatrix}_n - \begin{pmatrix} COOH \\ R^3 \end{pmatrix}$$
(I)

[式中、Arは、1個乃至5個の同一若しくは異なったハロゲン原子、1個 乃至3個の同一若しくは異なったC1-6アルキル基又は1個乃至3個の 同一若しくは異なったC1-6アルコキシ基により置換されたフェニル基 又は1個若しくは2個の同一若しくは異なったハロゲン原子、1個若しくは 2個の同一若しくは異なったC1-6アルキル基又は1個若しくは2個の 同一若しくは異なったC1-6アルコキシ基により置換されていてもよい チエニル基を示し、 $R^1$ は、ハロゲン原子、C1-6アルキル基(当該アル キル基は1乃至3個のハロゲン原子、1個の水酸基、又は1個のC1-6ア ルコキシ基で置換されていてもよい)、C1-6アルコキシ基、水酸基、シ アノ基、-NHR<sup>5</sup>基(R<sup>5</sup>は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す)、 COOR<sup>®</sup>基(R<sup>®</sup>は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す)又はCON H。基を示し、R<sup>2</sup>は、水素原子、C1-6アルキル基若しくはハロゲン原子 を示すか、又はR<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、一緒にヒドロキシイミノ基、C1-6アルコ キシイミノ基若しくは結合している炭素原子と一緒にC3-6シクロアル キリデン基を示し、R3及びR4は、同一又は異なって、水素原子又はハロゲ ン原子を示し、mは1又は2を示し、nは2乃至7の整数を示す。] で表わ される化合物又はその薬理上許容される塩。

2. 請求項1において、Arが1個若しくは2個の同一若しくは異なったハロゲン原子、C1-6アルキル基又はC1-6アルコキシ基により置換されたフ

ェニル基又は1個若しくは2個の同一若しくは異なったハロゲン原子、C1 -6アルキル基又はC1-6アルコキシ基により置換されていてもよいチエニル基であり、R<sup>1</sup>が、ハロゲン原子、C1-6アルキル基(当該アルキル基は1乃至3個のハロゲン原子又は1個の水酸基で置換されていてもよい)、C1-6アルコキシ基、水酸基、シアノ基、-NHR<sup>5</sup>基(R<sup>5</sup>は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す)、COOH基又はCONH<sub>2</sub>基であり、R<sup>2</sup>が、水素原子、C1-6アルキル基又はハロゲン原子であり、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>が、同一又は異なって、水素原子又はハロゲン原子であり、mが1又は2であり、nが2乃至7の整数である化合物又はその薬理上許容される塩。

10

15

20

5

#### 3. 下記一般式 (II)·

$$Ar$$
 $O$ 
 $R^3$ 
 $(CH_2)_n$ 
 $R^1$ 
 $R^2$ 

**(II)** 

[式中、Arは、1個若しくは2個の同一若しくは異なったハログン原子、C1-6アルキル基又はC1-6アルコキシ基により置換されたフェニル基又はチェニル基を示し、 $R^1$ は、C1-6アルキル基(当該アルキル基は1乃至3個のハロゲン原子又は1個の水酸基で置換されていてもよい)、C1-6アルコキシ基、水酸基、シアノ基、 $-NHR^5$ 基( $R^5$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す)又は $CONH_2$ 基を示し、 $R^2$ は、水素原子、又はC1-6アルキル基を示し、 $R^3$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示し、 $R^3$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示し、 $R^3$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示し、C1-6アルキル基を示し、C1-6アルキル基を示し、C1-6アルキル基を示し、C1-6 で表わされる化合物又はその薬理上許容される塩。

#### 4. 下記一般式(III)

[式中、 $R^1$ は、C1-6アルキル基(当該アルキル基は1個の水酸基で置換されていてもよい)、C1-6アルコキシ基又は $CONH_2$ 基を示し、 $R^2$ は、水素原子又はC1-6アルキル基を示す。]で表わされる化合物又はその薬理上許容される塩。

#### 5. 下記一般式(IV)

5

10

(IV)

[式中、R<sup>1</sup>は、C1-6アルキル基(当該アルキル基は1個の水酸基で置換されていてもよい)又はC1-6アルコキシ基を示す。]で表わされる化合物又はその薬理上許容される塩。

- (4-フルオロベンジルオキシ)フェニル]-2-メトキシへプタン酸又はその薬理上許容される塩。
- 7. 請求項1乃至6に記載の化合物を有効成分として含有する医薬。

- 8. 請求項1乃至6に記載の化合物を有効成分として含有するインスリン抵抗 性の改善、血糖の低下又は脂質の低下をするための医薬組成物。
- 9. 請求項1乃至6に記載の化合物を有効成分として含有するインスリン抵抗10 性を改善するための医薬組成物。
  - 10. 請求項1乃至6に記載の化合物を有効成分として含有する糖尿病、高脂血症、肥満症、耐糖能不全、脂肪肝、糖尿病合併症、動脈硬化症、若しくは心血管性疾患の予防及び/又は治療のための医薬組成物。

15

- 11. 請求項1乃至6に記載の化合物を有効成分として含有する糖尿病の予防及 び/又は治療のための医薬組成物。
- 12. 糖尿病の予防及び/又は治療のための医薬を製造するための、請求項1乃 20 至6に記載の化合物の使用。
  - 13. インスリン抵抗性を改善するための医薬組成物を製造するための、請求項1万至6に記載の化合物の使用。
- 25 14. 請求項1乃至6に記載の化合物の薬理的な有効量を温血動物に投与する糖 尿病の予防及び/又は治療方法。

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/03557

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07C59/68, 229/36, 235/34, C07D333/16, A61K31/195, A61K31/192, 31/381, A61P3/06, 3/10, 29/00, 37/02, 9/10, 9/00, 43/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS SEARCHED						
Minimum do	ocumentation searched (classification system followed by	y classification symbols)				
Int.Cl <sup>7</sup> C07C59/68, 229/36, 235/34, C07D333/16, A61K31/195, A61K31/192, 31/381, A61P3/06, 3/10, 29/00, 37/02, 9/10, 9/00, 43/00						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)						
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where app	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	WO 00/50392 A1 (Sankyo Co., I 31 August, 2000 (31.08.00), & JP 2000-309573 A	itd.),	1–13			
P,A	JP 2002-68977 A (Sankyo Co., 08 March, 2002 (08.03.02), (Family: none)		1-13			
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.						
*Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date or considered to earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search 02 July, 2002 (02.07.02)  "It alter document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the application but cited understand the priority date and not in conflict with the			the application but cited to derlying the invention cannot be claimed invention cannot be tered to involve an inventive at claimed invention cannot be ep when the document is ch documents, such on skilled in the art tramily			
Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer						
Japa	anese Patent Office					
Facsimile 1	No	Telephone No.				

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP02/03557

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons	s:
1. X Claims Nos.: 14  because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  Claim 14 falls under the category of "methods for treatment of the huma body by surgery or therapy" provided for in Rule 39.1(iv) of the Regulation under the PCT.	an ns
Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such ar extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	1
2 Claima Nos .	1
3. Claims Nos.:  because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchal claims.	ole
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.	nt '
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report cover only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	ers.
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

国際出願番号 PCT/JP02/03557

A61K31/195. A61K31	235/34, C07D333/16,							
B. 調査を行った分野								
翻査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))								
Int. C1' C07C59/68, 229/36,	235/34, C07D333/16,							
A61K31/195, A61K31	/192, 31/381, '00, 37/02, 9/10, 9/00, 43/00							
A61P3/06, 3/10, 29/	00, 37/02, 9/10, 9/00, 43/00							
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	の							
	•							
国際調査で使用した電子データベース(データベースの	名称、調査に使用した用語)							
CAPLUS (STN)								
REGISTRY (STN)	•							
C. 関連すると認められる文献	·							
引用文献の	関連する							
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連	するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号							
A WO 00/50392 A1	(三共株式会社) 2000.08.31 1~13							
& JP 2000-309								
PA JP 2002-68977 A	A (三共株式会社) 2002.03.08 1~13							
(ファミリーなし)								
· ·								
C欄の続きにも文献が列挙されている。								
し、し、他の配さにも文献が列手されている。								
* 引用文献のカテゴリー	の日の後に公表された文献							
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を	示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって							
もの出ている。というというというというというというというというというというというというというと								
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの FI移に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発								
以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみです。 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの								
日若」くは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の11								
文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに								
「O」 p頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの								
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献								
国際調査報告の発送日 360円 (日)								
国際調査を完丁した日								
国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4H 8217								
日本国特許庁 (ISA/JP)								
郵便番号100-8915	電話番号 03-3581-1101 内線 3443							
南古和千代田区韶が関三丁月4番3号	「魚結会が「ひろーろうめ」―1101 内線 うなもう							

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について成しなかった。
1. <a>又 請求の範囲 14 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 っまり、</a>
請求の範囲14は、PCT規則39.1(iv)に規定される「手術又は治療による人体の処 置方法」に該当する。
2. <b>間</b> 請求の範囲
3. □ 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第II欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1.
2. <b>山川</b> 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、i 加調査手数料の納付を求めなかった。
3.   出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の利付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意
道加調査手数料の納付と共に出願人から異協申立てがなかった。

## THIS PAGE LEFT BLANK

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:		
□ BLACK BORDERS		
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES		
☐ FADED TEXT OR DRAWING		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING		
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES		
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS		
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS		
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT		
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		
OTHER:		

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

# THIS PAGE LEFT BLANK